Docket No.: 09879-00031-US AGR 2002/M-216 (PATENT)

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re Patent Application of: Gerhard Schnabel, et al.	
Application No.: Not Yet Assigned	Group Art Unit: N/A
Filed: Concurrently Herewith	Examiner: Not Yet Assigned
For: LIQUID ADJUVANTS	
MS Patent Application Commissioner for Patents	
P.O. Box 1450	
Alexandria, VA 22313-1450	
I hereby certify that this correspondence is being deposited with	the United States Postal Service as Express Mail, Airbill No. EL
945321954 US in an envelope addressed to: MS Patent A	pplication, Commissioner for Patents, P. O. Box 1450, Alexandria, VA
22313-1450 00. 07/11/03 by: Melle	Barbara J. Miller
Signature	Typed or printed name of person signing Certificate

CLAIM FOR PRIORITY AND SUBMISSION OF DOCUMENTS

Dear Sir:

Applicant hereby claims priority under 35 U.S.C. 119 based on the following prior foreign applications filed in the following foreign countries on the dates indicated:

Country	Application No.	Date
Germany	102 31 614.7	July 12, 2002
Germany	102 58 856.2	December 17, 2002

In support of this claim, a certified copy of each said original foreign application is filed herewith.

Dated: July 11, 2003

Respectfully submitted,

William E. McShane

Registration No.: 32,707

CONNOLLY BOVE LODGE & HUTZ LLP

P. O. Box 2207

Wilmington, Delaware 19899-2207

(302) 658-9141

(302) 658-5614 (Fax)

AGR-2002/M-216 9879 * 31

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 31 614.7

Anmeldetag:

12. Juli 2002

Anmelder/Inhaber:

Bayer CropScience GmbH, Frankfurt am Main/DE

Bezeichnung:

Flüssige Adjuvantien

IPC:

A 01 N 25/02

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 16. Mai 2003

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Weller

Bayer CropScience GmbH

AGR 2002/M216

Dr. SK/se

Beschreibung

Flüssige Adjuvantien

Die vorliegende Erfindung betrifft neue flüssige Adjuvantien, insbesondere solche, die sich im Bereich des Pflanzenschutzes vorteilhaft eignen, z.B. in Kombination mit agrochemischen Wirkstoffen.

Agrochemische Wirkstoffe, insbesondere agrochemische Wirkstoffe, die im Nachauflauf appliziert werden und die über das Blatt in die Pflanzen aufgenommen werden, z.B. Nachauflaufherbizide werden häufig mit sogenannten Adjuvantien 15 gemischt, z.B. um die biologische Wirkung der agrochemischen Wirkstoffe zu steigem. Unter Adjuvantien werden dabei biologische Wirkungsverstärker verstanden, die selbst nicht biologisch aktiv sind.

Diese Technologie findet eine weite praktische Bedeutung und wird in der Fach-Literatur intensiv beschrieben (siehe z.B. C.L.Foy, D.W. Pritchard (Ed.), "Pesticide Formulation and Adjuvant Technology", CRC Press, Inc, 1996, Boca Raton, Florida, USA; C.L. Foy (Ed.), "Adjuvants for Agrochemicals, CRC Press, Inc, 1992, Boca Raton, Florida, USA). So ist beispielsweise bekannt, Sulfonylharnstoffe mit Adjuvantien auf Basis von Pflanzenölen zu mischen, die auch kommerziell erhältlich sind (WO 01/30155).

2

25

Es bestand die Aufgabe, neue Adjuvantien zur Verfügung zu stellen, die vorteilhafte Eigenschaften aufweisen, insbesondere in Kombination mit agrochemischen Wirkstoffen, wie Herbiziden. Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß diese Aufgabe durch die speziellen Adjuvantien der vorliegenden Erfindung gelöst wird.

ဗ္က

Die vorliegende Erfindung betrifft somit ein flüssiges Adjuvant, enthaltend

(

a) eines oder mehrere Tenside der Formel (I),

Ar-O-(CHR1-CHR2-O-)y-R3

 \in

worin

S

Ar Aryl ist, welches durch zwei oder mehr, vorzugsweise 2 bis 10, (C₁-C₃₀)Alkylreste substituiert ist,

R¹ H oder (C₁-C₆)Alkyl ist,

R² H oder (C₁-C₆)Alkyl ist,

R³ H, (C₁-C₃₀)Alkyl, (C₂-C₃₀)Alkenyl, (C₂-C₃₀)Alkinyl, ein Sulfatrest, ein

Phosphatrest oder ein Acylrest ist, und

9

y eine ganze Zahl von 1 bis 100 bedeutet, und

b) eines oder mehrere Pflanzenöle.

15 In den Tensiden der Formel (I) können für y > 1 die y Einheiten (CHR¹-CHR²-O) gleich, (z.B. Ethylenoxid-Homopolymereinheiten oder Propylenoxid-Homopolymereinheiten) oder voneinander verschieden (z.B. Ethylenoxid/Propylenoxid-Copolymereinheiten) sein. Tenside der Formel (I) sind allgemein bekannt und auch kommerziell erhältlich, z.B. aus der Sapogenat® T-

Reihe von Clariant AG. Außerdem können Tenside der Formel (I) durch bekannte Reaktionen hergestellt werden, z.B. Tenside der Formel (I) mit R³ = H durch Umsetzung von kommerziell erhältlichen Epoxiden, z.B. der Formel (I'), mit Hydroxylaromaten, z.B. der Formel (I''), unter katalytischen Bedingungen (z.B. NaOH und/oder NaAcetat; Temperatur ca. 100 - 200°C; Überdruck von ca. 2 - 10 bar).

R R²

25

Aroh

(]

Die Reste R^1 und R^2 in Formel (I') und der Rest Ar in Formel (I') sind definiert wie in Formel (I). Tenside der Formel (I) mit $R^3 \neq H$ lassen sich aus Tensiden der Formel (I) mit $R^3 = H$ nach Standardreaktionen gewinnen. Beispielsweise lassen sich Tenside der Formel (I) gewinnen mit $R^3 = Alkyl$, Alkenyl oder Alkinyl durch Alkylierung,

Alkenylierung oder Alkinylierung, z.B. mit Alkylhalogeniden, Alkenylhalogeniden oder

ဓ

mit anschließender Neutralisation; mit R^3 = Phosphatrest durch Phosphatierung; mit Alkinylhalogeniden unter basischer Katalyse; mit R^3 = Sulfatrest durch Sulfatierung R3 = Acylrest durch Acylierung.

- sowie dort zitierte Literatur) oder J. March, Advanced Organic Chemistry, 4th Edition, Diese Reaktionen sind dem Fachmann gut bekannt und sind z.B. beschrieben in "Surfactants in Consumer Products" (J. Falbe, Springer Verlag Heidelberg, 1987, John Wiley & Sons, New York, 1992. ß
- Die Epoxide der Formel (I') lassen sich nach bekannten Methoden, z.B. aus den korrespondierenden Alkenen herstellen und sind kommerziell erhältlich, z.B. Ethylenoxid oder Propylenoxid. 9

Bedingungen (Protonensäuren wie Schwefel- oder Phosphorsäure oder Lewissäuren bekannt sind, hergestellt werden. So können beispielsweise Hydroxyaromaten, wie Die Verbindungen der Formel (I") sind kommerziell erhältlich, sowie in der Literatur Formel (I") umgesetzt werden. Einen breiten Überblick bietet z.B. "Methoden der beschrieben, ebenso können sie durch Standardreaktionen, die dem Fachmann z.B. Phenol, mit Alkoholen, Olefinen oder Alkylhalogeniden unter katalytischen wie Aluminiumchlorid oder Bortrifluorid-diethylether) zu den Verbindungen der 5

Phenylrest ist, der 3 bis 7 (C₁-C₁₀)Alkylreste trägt. Bevorzugt ist Ar Tri(C₁-C₆)Alkyl-Bevorzugt sind Tenside der Formel (I), worin Ar in Formel (I) ein Naphthyl- oder Phenyl, besonders bevorzugt Tri-butyl-Phenyl wie Tri-2,4,6-sec-Butyl-Phenyl. 22

organischen Chemie" (Houben-Weyl) 4. Auflage, 1976, Bd 6/1c, S. 925 ff; (ISBN 3-

20

R¹ und R² sind bevorzugt H oder Methyl, besonders bevorzugt H.

CO-(C1-C30)Alkyl, CO-(C2-C30)Alkenyl, CO-(C2-C30)Alkinyl, CO-(C1-C30)Alkoxy, CO-R³ ist bevorzugt H, (C₁-C₂₂)Alkyl, (C₂-C₂₂)Alkenyl, (C₂-C₂₂)Alkinyl, ein Acylrest wie $(C_2 - C_{30})$ Alkenyloxy, CO- $(C_2 - C_{30})$ Alkinyloxy oder COH, oder ဓ

ein Alkalimetall- oder Erdalkalimetallkation wie Na, K oder Mg oder ein organisches ein Sulfatrest wie SO₃M, worin M ein Kation ist wie ein anorganisches Kation, z.B. Kation, z.B. ein primäres, sekundäres, tertiäres oder quartäres Ammoniumion wie NH3CH3, NH2(CH3)2, NH(C2H5)3 oder N(CH3)4, oder

ein Phosphatrest wie (O)P(OR') (OR''), worin R', R'' unabhängig voneinander H NH2(CH5)2, NH(C2H3)3 oder N(CH3)4, und R', R'' auch Ar-O-(CHR¹CHR²)_y sein oder ein Kation sind wie ein anorganisches Kation, z.B. ein Alkalimetall- oder Erdalkalimetallkation wie Na, K oder Mg oder ein organisches Kation z.B. ein primäres, sekundäres, tertiäres oder quartäres Ammoniumion wie NH₃CH₃,

Besonders bevorzugt ist $R^3 = H$, (C₁-C₆)Alkyl oder SO₃M, worin M ein Kation ist. können, wobei Ar, R¹, R² und y wie in Formel (I) definiert sind. 9

Für y sind Werte von 2 bis 20 bevorzugt, besonders bevorzugt sind Werte von 4 bis 4.

5

Phenyl, besonders bevorzugt Tri-butyl-Phenyl wie Tri-2,4,6-sec-Butyl-Phenyl ist, R¹ Ganz besonders bevorzugt sind Tenside der Formel (I), worin Ar Tri (C₁-C₆)Alkyl-Sapogant® T-Reihe von Clariant, z.B. Sapogenat® T 040, Sapogenat® T 060, = R^2 = R^3 = H ist und y eine ganze Zahl von 4 bis 14 ist, z.B. Tenside aus der

Sapogenat® T 110 und Sapogenat® T 130. Bevorzugt sind als Komponente a) auch Gemische von zwei oder mehr verschiedenen Tensiden der Formel (I), z.B. von zwei Sapogenat® T 070, Sapogenat® T 080, Sapogenat® T 090, Sapogenat® T 100, oder mehr verschiedenen Tensiden aus der Sapögenat T-Reihe. 8

Alkylthio sowie die entsprechenden ungesättigten und/oder substituierten Reste im cohlenstoffhaltige Reste wie Alkyl, Alkoxy, Haloalkyl, Haloalkoxy, Alkylamino und angegeben, weisen diese Reste im allgemeinen 1 bis 30 C-Atome auf, wobei die niederen Kohlenstoffgerüste, z.B. mit 1 bis 6 C-Atomen bzw. bei ungesättigten Kohlenstoffgerüst jeweils geradkettig oder verzweigt sein. Wenn nicht speziell zusammengesetzten Bedeutungen wie Alkoxy, Haloalkyl usw., bedeuten z.B. Gruppen mit 2 bis 6 C-Atomen, bevorzugt sind. Alkylreste, auch in den In Formel (I) und allen anderen Formeln dieser Beschreibung können 25 8

ĸ

Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, t- oder sec-Butyl, Pentyle, Hexyle, wie n-Hexyl, i-Hexyl und 1,3-Dimethylbutyl, Heptyle, wie n-Heptyl, 1-Methylhexyl und 1,4-Dimethylpentyl; Alkenyl- und Alkinylreste haben die Bedeutung der den Alkylresten entsprechenden möglichen ungesättigten Reste; Alkenyl bedeutet z.B.

ß

Allyl, 1-Methylprop-2-en-1-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl, But-2-en-1-yl, But-3-en-1-yl, 1-Methyl-but-3-en-1-yl, 2-Methyl-but-2-en-1-yl, But-3-en-1-yl, But-3-en-1-yl und 1-Methyl-but-2-en-1-yl; Alkinyl bedeutet z.B. Propargyl, But-2-in-1-yl, But-3-in-1-yl, 1-Methyl-but-3-in-1-yl.

Alkenyl in der Form (C₃-C₄)Alkenyl, (C₃-C₅)Alkenyl, (C₃-C₆)Alkenyl, (C₃-C₆)Alkenyl oder (C₃-C₁₂)-Alkenyl bedeutet vorzugsweise einen Alkenylrest mit 3 bis 4, 3 bis 5, 3 bis 8 bzw. 3 bis 12 C-Atomen, bei dem die Doppelbindung nicht an dem C-Atom liegt, das mit dem übrigen Molekülteil der Verbindung der Formel (I) verbunden ist ("yl"-Position). Entsprechendes gilt für (C₃-C₄)Alkinyl etc., (C₃-C₄)Alkinyloxy etc.

9

Ein Kohlenwasserstoffrest bedeutet ein geradkettiger, verzweigter oder cyclischer und gesättigter oder ungesättigter aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest, z.B. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl oder Aryl. Ein Kohlenwasserstoffrest weist bevorzugt 1 bis 40 C-Atome, vorzugsweise 1 bis 30 C-Atome auf; besonders bevorzugt bedeutet ein Kohlenwasserstoffrest Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl mit bis zu 12 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6 oder 7 Ringatomen

Aryl bedeutet ein mono-, bi- oder polycyclisches aromatisches System,
25 beispielsweise Phenyl, Naphthyl, Tetrahydronaphthyl, Indenyl, Indanyl, Pentalenyl,
Fluorenyl und ähnliches, vorzugsweise Phenyl.

Ein heterocyclischer Rest oder Ring (Heterocyclyl) kann gesättigt, ungesättigt oder heteroaromatisch und unsubstituiert oder substituiert sein; er enthält vorzugsweise ein oder mehrere Heteroatome im Ring, vorzugsweise aus der Gruppe N, O und S; vorzugsweise ist er ein aliphatischer Heterocyclytrest mit 3 bis 7 Ringatomen oder ein heteroaromatischer Rest mit 5 oder 6 Ringatomen und enthält 1, 2 oder 3

8

ဓ္ဌ

•

Heteroatome. Der heterocyclische Rest kann z.B. ein heteroaromatischer Rest oder Ring (Heteroaryl) sein, wie z.B. ein mono-, bi- oder polycyclisches aromatisches System, in dem mindestens 1 Ring ein oder mehrere Heteroatome enthält, beispielsweise Pyridyl, Pyrimidinyl, Pyridazinyl, Pyrazinyl, Triazinyl, Thienyl,

5 Thiazolyl, Oxazolyl, Furyl, Pyrrolyl, Pyrazolyl und Imidazolyl, oder ist ein partiell oder vollståndig hydrierter Rest wie Oxiranyl, Oxetanyl, Pyrrolidyl, Piperidyl, Piperazinyl, Dioxolanyl, Morpholinyl, Tetrahydrofuryl. Als Substituenten für einen substituierten heterocyclischen Rest kommen die weiter unten genannten Substituenten in Frage, zusätzlich auch Oxo. Die Oxogruppe kann auch an den Heteroringatomen, die in verschiedenen Oxidationsstufen existieren können, z.B. bei N und S, auftreten.

Halogen bedeutet beispielsweise Fluor, Chlor, Brom oder lod. Haloalkyl, -alkenyl und -alkinyl bedeuten durch Halogen, vorzugsweise durch Fluor, Chlor und/oder Brom, insbesondere durch Fluor oder Chlor, teilweise oder vollständig substituiertes Alkyl,

Alkenyl bzw. Alkinyl, z.B. CF₃, CHF₂, CH₂F, CF₃CF₂, CH₂FCHCI, CCI₃, CHCI₂, CH₂CH₂CH₂CI; Haloalkoxy ist z.B. OCF₃, OCHF₂, OCH₂F, CF₃CF₂O, OCH₂CF₃ und OCH₂CH₂CI; entsprechendes gilt für Haloalkenyl und andere durch Halogen substituierte Reste.

5

Substituierte Reste, wie substituierte Kohlenwasserstoffreste, z.B. substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl, Phenyl und Benzyl, oder substituiertes Heterocyclyl oder Heteroaryl, bedeuten beispielsweise einen vom unsubstituierten Grundkörper abgeleiteten substituierten Rest, wobei die Substituenten beispielsweise einen oder mehrere, vorzugsweise 1, 2 oder 3 Reste aus der Gruppe Halogen, Alkoxy,

25 Haloalkoxy, Alkylthio, Hydroxy, Amino, Nitro, Carboxy, Cyano, Azido, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Formyl, Carbamoyl, Mono- und Dialkylaminocarbonyl, substituiertes Amino, wie Acylamino, Mono- und Dialkylamino, und Alkylsulfinyl, Haloalkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Haloalkylsulfonyl und, im Falle cyclischer Reste, auch Alkyl und Haloalkyl sowie den genannten gesättigten kohlenwasserstoffhaltigen Resten entsprechende ungesättigte aliphatische Reste, wie Alkenyl, Alkinyl, Alkenyloxy, Alkinyloxy etc. bedeuten. Bei Resten mit C-Atomen sind solche mit 1 bis 4 C-Atomen, insbesondere 1 oder 2 C-Atomen, bevorzugt. Bevorzugt sind in der

1

Regel Substituenten aus der Gruppe Halogen, z.B. Fluor und Chlor, (C₁-C₄)Alkyl, vorzugsweise Methyl oder Ethyl, (C₁-C₄)Haloalkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₁-C₄)Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, (C₁-C₄)Haloalkoxy, Nitro und Cyano. Besonders bevorzugt sind dabei die Substituenten Methyl, Methoxy und

S

Gegebenenfalls substituiertes Phenyl ist vorzugsweise Phenyl, das unsubstituiert oder ein- oder mehrfach, vorzugsweise bis zu dreifach durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy,

10 (C₁-C₄)Halogenalkyl, (C₁-C₄)Halogenalkoxy und Nitro substituiert ist, z.B. o-, m- und p-Tolyl, Dimethylphenyle, 2-, 3- und 4-Chlorphenyl, 2-, 3- und 4-Trifluor- und -Trichlorphenyl, 2,4-, 3,5-, 2,5- und 2,3-Dichlorphenyl, o-, m- und p-Methoxyphenyl.

Ein Acylrest bedeutet den Rest einer organischen Säure, der formal durch Abspaltung einer OH-Gruppe aus der organischen Säure entsteht, z.B. der Rest einer Carbonsäure und Reste davon abgeleiteter Säuren wie der Thiocarbonsäure, gegebenenfalls N-substituierten Iminocarbonsäuren oder die Reste von Kohlensäuremonoestern, gegebenenfalls N-substituierter Carbaminsäuren, Sulfonsäuren, Sulfonsäuren, Phosphonsäuren, Phosphinsäuren.

5

Ein Acylrest ist bevorzugt Formyl oder aliphatisches Acyl aus der Gruppe CO-R*, CS-R*, CO-OR*, CS-OR*, SORY oder SO₂RY*, wobei R* und RY jeweils einen C₁-C₃₀-Kohlenwasserstoffrest bedeutet, der unsubstituiert oder substituiert ist, oder Aminocarbonyl oder Aminosulfonyl, wobei die beiden letztgenannten Reste

20

unsubstituiert, N-monosubstituiert oder N,N-disubstituiert sind.
Acyl bedeutet beispielsweise Formyl, Halogenalkylcarbonyl, Alkylcarbonyl wie
(C₁-C₄)Alkylcarbonyl, Phenylcarbonyl, wobei der Phenylring substituiert sein kann,
z.B. wie oben für Phenyl angegeben, oder Alkyloxycarbonyl, Phenyloxycarbonyl,
Benzyloxycarbonyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfinyl, N-Alkyl-1-iminoalkyl und andere
Reste von organischen Säuren.

Von Formel (I) und den anderen Formeln in dieser Beschreibung sind auch alle

-

Stereoisomeren und deren Gemische umfaßt. Solche Verbindungen der enthalten ein oder mehrere asymmetrische C-Atome oder auch Doppelbindungen, die in der allgemeinen Formel nicht gesondert angegeben sind. Die durch ihre spezifische Raumform definierten möglichen Stereoisomeren, wie Enantiomere, Diastereomere,

- 5 Z- und E-Isomere sind alle von den jeweiligen Formeln umfaßt und können nach üblichen Methoden aus Gemischen der Stereoisomeren erhalten oder auch durch stereoselektive Reaktionen in Kombination mit dem Einsatz von stereochemisch reinen Ausgangsstoffen hergestellt werden.
- 10 Die in den erfindungsgemäßen Adjuvantien enthaltenen Pflanzenöle b) sind allgemein bekannt und kommerziell erhältlich. Unter dem Begriff Pflanzenöle im Sinne der vorliegenden Erfindung werden z.B. Öle aus ölliefernden Pflanzenarten wie Sojaöl, Rapsöl, Maiskeimöl, Sonnenblumenöl, Baurwollsaatöl, Leinöl, Kokosöl, Palmöl, Distelöl oder Rhizinusöl, insbesondere Rapsöl verstanden, wobei unter den 15 Pflanzenölen auch deren Umesterungsprodukte verstanden werden, z.B. Alkylester
- 15 Pflanzenölen auch deren Umesterungsprodukte verstanden werden, z.B. Alkylester wie Rapsölmethylester oder Rapsölethylester.

Die Pflanzenöle sind bevorzugt Ester von C₁₀-C₂₂-, vorzugsweise C₁₂-C₂₀Fettsäuren. Die C₁₀-C₂₂-Fettsäureester sind beispielsweise Ester ungesättigter oder gesättigter C₁₀-C₂₂-Fettsäuren, insbesondere mit gerader Kohlenstoffatomzahl, z.B. Erucasäure, Laurinsäure, Palmitinsäure und insbesondere C₁₈-Fettsäuren wie Stearinsäure, Ölsäure, Linolsäure oder Linolensäure.

2

Beispiele für C₁₀-C₂₂-Fettsäure-Ester sind Ester, die durch Umsetzung von Glycerin oder Glykol mit den C₁₀-C₂₂-Fettsäuren erhalten werden, wie sie z B. in Ölen aus ölliefernden Pflanzenarten enthalten sind, oder C₁-C₂₀-Alkyl-C₁₀-C₂₂-Fettsäure-Ester, wie sie z.B. durch Umesterung der vorgenannten Glycerin- oder Glykol-C₁₀-C₂₂-Fettsäure-Ester mit C₁-C₂₀-Alkoholen (z.B. Methanol, Ethanol, Propanol oder Butanol) erhalten werden können. Die Umesterung kann nach bekannten Methoden erfolgen, wie sie z.B. beschrieben sind im Römpp Chemie Lexikon, 9. Auflage, Band 2, Seite 1343, Thieme Verlag Stuttgart.

25

ဓ္ဌ

c

Als C₁-C₂₀-Alkyl-C₁₀-C₂₂-Fettsäure-Ester bevorzugt sind Methylester, Ethylester, Propylester, Butylester, 2-ethyl-hexylester und Dodecylester. Als Glykol- und Glycerin-C₁₀-C₂₂-Fettsäure-Ester bevorzugt sind die einheitlichen oder gemischten Glykolester und Glycerinester von C₁₀-C₂₂-Fettsäuren, insbesondere solcher

- 5 Fettsäuren mit gerader Anzahl an Kohlenstoffatomen, z.B. Erucasäure, Laurinsäure, Palmitinsäure und insbesondere C₁₈-Fettsäuren wie Stearinsäure, Ölsäure, Linolsäure oder Linolensäure.
- Die Pflanzenöle können in den erfindungsgemäßen Adjuvantien z.B. in Form kommerziell erhältlicher ölhaltiger Formulierungszusatzstoffe, insbesondere solcher auf Basis von Rapsöl wie Hasten® (Victorian Chemical Company, Australien, nachfolgend Hasten genannt, Hauptbestandteil: Rapsölethylester), Actirob®B (Novance, Frankreich, nachfolgend ActirobB genannt, Hauptbestandteil: Rapsölmethylester), Rako-Binol® (Bayer AG, Deutschland, nachfolgend Rako-Binol genannt, Hauptbestandteil: Rapsöl), Renol® (Stefes, Deutschland, nachfolgend Renol genannt, Pflanzenölbestandteil: Rapsölmethylester) oder Stefes Mero® (Stefes, Deutschland, nachfolgend Mero genannt, Hauptbestandteil: Rapsölmethylester) enthalten sein.

15

9

- 20 Die erfindungsgemäßen Adjuvantien sind bei Normalbedingungen (Normaldruck, Raumtemperatur) flüssig. Sie enthalten im allgemeinen zwischen 1 und 50 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 2 und 30 Gew.-% an einem oder mehreren Tensiden der Formel (I), sowie zwischen 99 und 50 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 98 70 Gew.-% an einem oder mehreren Pflanzenölen b). In einzelnen Fällen können diese
 - 25 Gehaltsgrenzen auch unter- oder überschritten werden. Bevorzugte erfindungsgemäße Adjuvantien enthalten die Tenside der Formel (I) im Überschuß gegenüber den Pflanzenölen b).
- Darüber hinaus können die erfindungsgemäßen Adjuvantien typische Hilfsstoffe wie 30 Zusatzstoffe und Formulierungshilfsstoffe enthalten. Unter dem Begriff Hilfsstoffe werden Stoffe verstanden, die chemisch und biologisch weitgehend inert sind, und

9



Beispiele für Hilfsstoffe sind

- Netzmittel wie Genapol[®] LRO (0-20 Gew.-%), Dispergiermittel wie Tamol[®] (0-15 Gew.-%) oder weitere Tenside (nichtionische, kationische, anionische, polymere Tenside) (0-30 Gew.-%);
- Anorganische Salze wie NaCl, Na₂SO₄, MgCl₂ (0-50 Gew.-%), (oligo-; poly-)-Phosphate; Carbonate wie Kaliumcarbonat;
- Dünger wie Ammoniumsulfat, Ammoniumnitrat, Harnstoff, Phosphor- und Kaliumhaltige Komponenten, gegebenenfalls weitere Spurenelemente (0-60 Gew.-%);
 - Entschäumer wie Fluowet[®] PP (0-2 Gew.-%);
- Desintegrationsmittel bzw. Sprengmittel wie Brausepulver (Zitronensäure/NaHCO₃) (0-20 Gew.-%), mikrokristalline Cellulose,
- 15 Polyvinylpyrrolidon;
- "Binders" wie geeignete natürliche oder synthetische Stoffe wie Polyaminosäuren, Polyvinylalkohole, Polyvinylpyrrolidon, Polyacrylsäure-Derivate, (0-15 Gew.-%); oder
- Lösemittel wie Wasser oder organische Solventien (0-15 Gew.-%).

8

Bei den für die Hilfsstoffe angegebenen Mengen (Gew.-%) handelt sich um Bereiche, die als typisch anzusehen sind, die aber in Einzelfällen auch unter- oder überschritten werden können.

- 25 Die Herstellung der erfindungsgemäßen Adjuvantien erfolgt durch übliche Verfahren, z.B. Mischen durch Mahlen, Lösen oder Dispergieren der Einzelkomponenten, bevorzugt bei Raumtemperatur. Sofern weitere Hilfsstoffe enthalten sind, werden diese ebenfalls bevorzugt bei Raumtemperatur eingetragen. Die Zugabereihenfolge der Einzelkomponenten ist dabei im allgemeinen beliebig.
- 30 Die erfindungsgemäßen Adjuvantien können mit einem oder mehreren agrochemischen Wirkstoffen zu agrochemischen Mitteln kombiniert werden, z.B. in Form von Co-Formulierungen oder Tankmischungen, vorzugsweise in

Ξ

Tankmischungen. Solche agrochemischen Mittel sind ebenfalls neu und Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Als agrochemische Wirkstoffe kommen z.B. Herbizide, Insektizide, Fungizide,

Safener und Wachstumsregulatoren in Betracht. Bevorzugt sind Herbizide, z.B. blattaktive Herbizide wie ALS-Inhibitoren (z.B. Sulfonamide wie Flucarbazone, Propoxycarbazone oder Amicarbazone oder Sulfonylharnstoffe wie Mesosulfuron, Iodosulfuron, Amidosulfuron, Foramsulfuron), Diflufenican, Bromoxynilhaltige oder loxynilhaltige Produkte, Herbizide aus der Klasse der Aryloxy-Phenoxypropionate

10 wie Fenoxaprop-p-ethyl, Zuckerrübenherbizide wie Desmedipham, Phenmedipham, Ethofumesate oder Metamitron, Glyphosate oder Glufosinate oder auch Wirkstoffe aus der Klasse der HPPD-Inhibitoren (z.B. Isoxaflutole, Sulcotrione, Mesotrione)

In den erfindungsgemäßen agrochemischen Mitteln enthaltene Herbizide sind z.B.

5

ALS-Inhibitoren (Acetolactat-Synthetase-Inhibitoren) oder von ALS-Inhibitoren verschiedene Herbizide, wie Herbizide aus der Gruppe der Carbamate, Thiocarbamate, Halogenacetanilide, substituierte Phenoxy-, Naphthoxy- und Phenoxyphenoxycarbonsäure-Derivate sowie Heteroaryloxy-

phenoxyalkancarbonsäure-Derivate, wie Chinolyloxy-, Chinoxalyl-oxy-, Pyridyloxy-, Benzoxazolyloxy- und Benzthiazolyloxyphenoxyalkan-carbonsäureester, Cyclohexandionabkömmlinge, Phosphor-haltige Herbizide, z.B. vom Glufosinate-Typ oder vom Glyphosate-Typ, sowie S-(N-Aryl-N-alkylcarbamoylmethyl)-dithiophosphorsäureester.

Bei den ALS-Inhibitoren handelt es sich insbesondere um Imidazolinone,
 Pyrimidinyloxy-pyridincarbonsäure-Derivate, Pyrimidyloxy-benzoesäure-Derivate,
 Triazolo-pyrimidin-sulfonamid-Derivate und um Sulfonamide, vorzugsweise aus der Gruppe der Sulfonylharnstoffe, besonders bevorzugt solche mit der allgemeinen Formel (II) und/oder deren Salze,

R"-SO₂-NR^β-CO-(NR')_x - R^δ (II)

worin

ဗ္ဂ

12

R^a ein Kohlenwasserstoffrest, vorzugsweise ein Arylrest wie Phenyl, der unsubstituiert oder substituiert ist, oder ein heterocyolischer Rest, vorzugsweise ein Heteroarylrest wie Pyridyl, der unsubstituiert oder substituiert ist, und wobei die Reste inklusive Substituenten 1-30 C-Atome, vorzugsweise 1-20 C-Atome aufweisen, oder R^a eine elektronenziehende Gruppe wie ein Sulfonamidrest ist,

S

ein Wasserstoffatom oder ein Kohlenwasserstoffrest ist, der unsubstituiert
 oder substituiert ist und inklusive Substituenten 1-10 C-Atome aufweist, z.B.
 unsubstituiertes oder substituiertes C₁-C₆-Alkyl, vorzugsweise ein

Ry ein Wasserstoffatom oder ein Kohlenwasserstoffrest ist, der unsubstituiert oder substituiert ist und inklusive Substituenten 1-10 C-Atome aufweist, z.B. unsubstituiertes oder substituiertes C₁-C₆-Alkyl, vorzugsweise ein Wasserstoffatom oder Methyl,

Nasserstoffatom oder Methyl,

9

gleich Null oder 1 ist, und

5

R⁵ ein heterocyclischer Rest ist.

Besonders bevorzugte ALS-Inhibitoren sind Sulfonylharnstoffe der Formel (III)

20 und/oder deren Salze,

$$R^{s} \qquad \qquad O \qquad O \qquad N = X_{0} \qquad \qquad (II)$$

worin

R⁴ C₁-C₄-Alkoxy, vorzugsweise C₂-C₄-Alkoxy, oder CO-R^a ist, worin R^a gleich OH, C₁-C₄-Alkoxy oder NR^bR^c ist, worin R^b und R^c unabhängig voneinander gleich oder verschieden H oder C₁-C₄-Alkyl sind,

Halogen oder (A)_n-NR^dR^e ist, worin n gleich Null oder 1 ist, A eine Gruppe CR'R' ist, worin R' und R" unabhängig voneinander gleich oder verschieden H oder C₁-C₄-Alkyl sind, R^d gleich H oder C₁-C₄-Alkyl ist und R^e ein Acyl-Rest

<u>۾</u>

wie Formyl oder Ct-C4-Alkyl-Sulfonyl ist, und R^5 für den Fall, daß R^4 gleich C_{1^-} C4-Alkoxy, vorzugsweise C2-C4-Alkoxy, bedeutet auch H sein kann,

- H oder C₁-C₄-Alkyl ist, ኤ
- gleich Null oder 1, vorzugsweise Null ist, Ε
- X und Y unabhängig voneinander gleich oder verschieden C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy oder C₁-C₆-Alkylthio sind, wobei jeder der drei genannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, C₁-C₄-Alkoxy C2-C6-Alkynyl, C3-C6-Alkenyloxy oder C3-C6-Alkynyloxy sind, vorzugsweise und C₁-C₄-Alkylthio substituiert ist, oder C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, S
- C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy, und

9

gleich CH oder N ist. 7

Bevorzugte Sulfonylharnstoffe der allgemeinen Formel (III) und/oder deren Salze sind solche, worin

5

- gleich Null ist, und Ε
- gleich CO-(C₁-C₄-Alkoxy) ist und R⁵ gleich Halogen, vorzugsweise Jod ist, oder R⁵ gleich CH₂-NHR ist, worin R ein Acylrest, vorzugsweise C₁-C₄-Alkyla) R4
- Sulfonyl ist, oder 2
- b) \mathbb{R}^4 gleich CO-N(C₁-C₄-Alkyl)₂ und \mathbb{R}^5 gleich NHR $^{\mathfrak{g}}$ ist, worin $\mathbb{R}^{\mathfrak{g}}$ ein Acylrest, vorzugsweise Formyl ist
- anthaltenen Wirkstoffen aus der Gruppe der ALS-Inhibitoren wie Sulfonylharnstoffe sind im Sinne der vorliegenden Erfindung neben den neutralen Verbindungen stets auch deren Salze mit anorganischen und/oder organischen Gegenionen zu Unter den in den erfindungsgemäßen herbiziden Mitteln als Komponente 22
- Diese Salze sind beispielsweise Metallsalze, insbesondere Alkalimetallsalze oder -SO₂-NH-Gruppe durch ein für die Landwirtschaft geeignetes Kation ersetzt ist. So können z.B. Sulfonylharnstoffe Salze bilden, bei denen der Wasserstoff der

8

7

Ammoniumsalze oder Salze mit organischen Aminen. Ebenso kann Salzbildung Alkylamino, erfolgen. Geeignete Säuren hierfür sind starke anorganische und durch Anlagerung einer Säure an basischen Gruppen, wie z.B. Amino und Erdalkalimetallsalze, insbesondere Natrium- und Kaliumsalze, oder auch organische Säuren, beispielsweise HCI, HBr, H₂SO₄ oder HNO₃.

S

3evorzugte ALS-Inhibitoren entstammen aus der Reihe der Sulfonylharnstoffe, z.B. Pyrimidin- oder Triazinylaminocarbonyl-[benzol-, pyridin-, pyrazol-, thiophen- und

(alkylsulfonyl)-alkylamino-]-sulfamide. Bevorzugt als Substituenten am Pyrimidinring oder Triazinring sind Alkoxy, Alkyl, Haloalkoxy, Haloalkyl, Halogen oder 9

- Dimethylamino, wobei alle Substituenten unabhängig voneinander kombinierbar (Alkylsulfonyl)-alkylamino-Teil sind Alkyl, Alkoxy, Halogen wie F, Cl, Br oder J, sind. Bevorzugte Substituenten im Benzol-, Pyridin-, Pyrazol-, Thiophen- oder Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Acylamino wie Formylamino, Nitro,
- Alkoxyaminocarbonyl, Halogenalkoxy, Halogenalkyl, Alkylcarbonyl, Alkoxyalkyl, Alkoxycarbonyl, Aminocarbonyl, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl, Alkylsulfonylaminoalkyl, (Alkansulfonyl)alkylamino. Solche geeigneten Sulfonylharnstoffe sind beispielsweise 5
- Phenyl- und Benzylsulfonylharnstoffe und verwandte Verbindungen, z.B. 1-(2-Chlorphenylsulfonyl)-3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)harnstoff Chlorsulfuron), 2
- I-(2-Ethoxycarbonylphenylsulfonyl)-3-(4-chlor-6-methoxypyrimidin-2-yl)harnstoff Chlorimuron-ethyl),
- I-(2-Methoxyphenylsulfonyl)-3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)harnstoff (Metsulfuron-methyl), 25
- -(2-Chlorethoxyphenylsulfonyl)-3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)harn-stoff (Triasulfuron),
- 1-(2-Methoxycarbonylphenylsulfonyl)-3-(4,6-dimethylpyrimidin-2-yl)harnstoff
 - (Sulfumeturon-methyl), ဓ
- 1-(2-Methoxycarbonylphenylsulfonyl)-3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-3nethylharnstoff (Tribenuron-methyl),

15

1-(2-Methoxycarbonylbenzylsulfonyl)-3-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)harnstoff (Bensulfuron-methyl), 1-(2-Methoxycarbonylphenylsulfonyl)-3-(4,6-bis-(difluormethoxy)pyrimidin-2-yl)hamstoff, (Primisulfuron-methyl),

3-(4-Ethoxy-6-ethyl-1,3,5-triazin-2-yl)-1-(2,3-dihydro-1,1-dioxo-2-methylbenzo[b] 3-(4-Ethyl-6-methoxy-1,3,5-triazin-2-yl)-1-(2,3-dihydro-1,1-dioxo-2-methylbenzo [b]thiophen-7-sulfonyl)harnstoff (EP-A 0 796 83), S

3-(4-Methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-1-(2-methoxycarbonyl-5-jod-phenylthiophen-7-sulfonyl)harnstoff (EP-A 0 079 683),

sulfonyl)-harnstoff (lodosulfuron-methyl und dessen Salze wie das Natriumsalz, WO 9

DPX-66037, Triflusulfuron-methyl (s. Brighton Crop Prot. Conf. - Weeds - 1995, S.

CGA-277476, (s. Brighton Crop Prot. Conf. - Weeds - 1995, S. 79),

methyl-benzoat (Mesosulfuron-methyl und dessen Salze wie das Natriumsalz, WO Methyl-2-[3-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)ureidosulfonyl]-4-methansulfon-amido-5

benzamid (Foramsulfuron und dessen Salze wie das Natriumsalz, WO 95/01344); N,N-Dimethyl-2-[3-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)ureidosulfonyl]-4-formylamino-

Thienylsulfonylharnstoffe, z.B. **F**3

8

1-(2-Methoxycarbonylthiophen-3-yl)-3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2yl)harnstoff (Thifensulfuron-methyl);

Pyrazolylsulfonylharnstoffe, z.B. 33 22

1-(4-Ethoxycarbonyl-1-methylpyrazol-5-yl-sulfonyl)-3-(4,6-dimethoxypyrimidin-2yl)harnstoff (Pyrazosulfuron-methyl); Methyl-3-chlor-5-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-ylcarbamoylsulfamoyl)-1-methyl-pyrazol 4-carboxylat (EP-A 0 282 613);

bonsäuremethylester (NC-330, s. Brighton Crop Prot. Conference "Weeds" 1991, Vol. 5-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl-carbamoylsulfamoyl)-1-(2-pyridyl)-pyrazol-4-car-1, S. 45 ff.),

ဓ္တ

16

DPX-A8947, Azimsulfuron, (s. Brighton Crop Prot. Conf. 'Weeds' 1995, S. 65);

Sulfondiamid-Derivate, z.B.

3-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yi)-1-(N-methyl-N-methylsulfonylaminosulfonyl)-

harnstoff (Amidosulfuron) und dessen Strukturanaloge (EP-A 0 131 258 und Z. Pfl. Krankh. Pfl. Schutz, Sonderheft XII, 489-497 (1990)); Ŋ

Pyridylsulfonylharnstoffe, z.B. A5) 1-(3-N,N-Dimethylaminocarbonylpyridin-2-ylsulfonyl)-3-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-

yl)harnstoff (Nicosulfuron),

9

I-(3-Ethylsulfonylpyridin-2-ylsulfonyl)-3-(-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)harnstoff Rimsulfuron),

carbonsäuremethylester, Natriumsalz (DPX-KE 459, Flupyrsulfuron, s. Brighton Crop 2-[3-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl)ureidosulfonyl]-6-trifluormethyl-3-pyridin-

Prot. Conf. Weeds, 1995, S. 49), 5 Pyridylsulfonylhamstoffe, wie sie z.B. in DE-A 40 00 503 und DE-A 40 30 577 beschrieben sind, vorzugsweise solche der Formel

$$(R^{21})_{h} = \begin{bmatrix} R^{20} & 0 & R^{22} & N \\ 0 & 1 & 1 & 1 \\ N & 1 & 1 & 1 \\ 0 & 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

8

worin

CH oder N, vorzugsweise CH, ш

Jod oder NR²⁵R²⁶, \mathbb{R}^{20}

Wasserstoff, Halogen, Cyano, (C₁-C₃)-Alkyl, (C₁-C₃)-Alkoxy, (C₁-C₃)- \mathbb{R}^{2}

(C₁-C₃)-alkyl, (C₁-C₃)-Alkoxy-carbonyl, Mono- oder Di-((C₁-C₃)-alkyl)-amino, Halogenalkyl, (C₁-C₃)-Halogenalkoxy, (C₁-C₃)-Alkylthio, (C₁-C₃)-Alkoxy-

25

(C₁-C₃)-Alkylsulfinyl oder -sulfonyl, SO₂-NR^xR^y oder CO-NR^xR^y, insbesondere

Wasserstoff

R*, R' unabhängig voneinander Wasserstoff, (C₁-C₃)-Alkyl, (C₁-C₃)-Alkenyl, (C₁-C₃)-Alkinyl oder zusammen -(CH2)4-, -(CH2)5- oder -(CH2)2-O-(CH2)2-,

0,1,2 oder 3, vorzugsweise 0 oder 1 ist,

Wasserstoff oder CH₃, R^2_2

Halogen, (C₁-C₂)-Alkyl, (C₁-C₂)-Alkoxy, (C₁-C₂)-Halogenalkyl, insbesondere (C₁-C₂)-Alkyl, (C₁-C₂)-Halogenalkoxy, vorzugsweise OCHF₂, oder (C₁-C₂)-CF₃, (C₁-C₂)-Halogenalkoxy, vorzugsweise OCHF₂ oder OCH₂CF₃, R_{23} \mathbb{Z}_{2}^{2} S

(C1-C4)-Alkyl, 7 25

(C₁-C₄)-Alkylsulfonyl oder R^{26} 9

bedeuten, z.B. 3-(4,6-Dimethoxypyrimiden-2-yl)-1-(3-N-methylsulfonyl-N-R²⁵ und R²⁶ gemeinsam eine Kette der Formel -(CH₂)₃SO₂- oder -(CH₂)₄SO₂nethyl-aminopyridin-2-yl)-sulfonylharnstoff, oder deren Salze; Alkoxyphenoxysulfonylharnstoffe, wie sie z.B. in EP-A 0 342 569 beschrieben sind, vorzugsweise solche der Formel A6) 5

$$R^{28}$$
, R^{28} , R^{29} , R^{2

CH oder N, vorzugsweise CH, ш 8

Ethoxy, Propoxy oder Isopropoxy, R28

Halogen, NO₂, CF₃, CN, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₁-C₄)-Alkylthio oder (C₁-C₃)-Alkoxy)-carbonyl, vorzugsweise in 6-Position am Phenylring.

0, 1, 2 oder 3, vorzugsweise 0 oder 1,

Wasserstoff, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₃-C₄)-Alkenyl, R²⁹ 25

vorzugsweise OCH₃ oder CH₃, bedeuten, z.B. 3-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-, R³¹unabhängig voneinander Halogen, (C₁-C₂)-Alkyl, (C₁-C₂)-Alkoxy, (C₁-C₂)-1alogenalkyl, (C1-C2)-Halogenalkoxy oder (C1-C2)-Alkoxy-(C1-C2)-alkyl, yl)-1-(2-ethoxyphenoxy)-sulfonylharnstoff, oder deren Salze;

8

A7) Imidazolylsulfonylharnstoffe, z.B.

MON 37500, Sulfosulfuron (s. Brighton Crop Prot. Conf. 'Weeds', 1995, S: 57), und andere verwandte Sulfonylharnstoff-Derivate und Mischungen daraus.

2

methyl, Ethoxysulfuron, Flazasulfuron, Flupyrsulfuron-Methyl-Natrium, Halosulfuron-Chlorimuron-Ethyl, Chlorsulfuron, Cinosulfuron, Cyclosulfamuron, Ethametsulfuronaufgeführten Verbindungen: Amidosulfuron, Azimsulfuron, Bensulfuron-methyl, Typische Vertreter dieser Wirkstoffe sind unter anderem die nachfolgend

Primisulfuron-Methyl, Prosulfuron, Pyrazosulfuron-Ethyl, Rimsulfuron, Sulfometuron-Triflusulfuron-Methyl, Iodosulfuron-Methyl und dessen Natriumsalz (WO 92/13845), Mesosuifuron-Methyl und dessen Natriumsalz (Agrow Nr. 347, 3. März 2000, Seite Methyl, Sulfosulfuron, Thifensulfuron-Methyl, Triasulfuron, Tribenuron-Methyl, Methyl, Imazosulfuron, Metsulfuron-Methyl, Nicosulfuron, Oxasulfuron, 9

22 (PJB Publications Ltd. 2000)) und Foramsulfuron und dessen Natriumsalz (Agrow Nr. 338, 15. Oktober 1999, Seite 26 (PJB Publications Ltd. 1999)). 5

Manual", 12. Auflage (2000), The British Crop Protection Council oder den nach den Die vorstehend aufgeführten Wirkstoffe sind z.B. bekannt aus "The Pesticide

einzelnen Wirkstoffen aufgeführten Literaturstellen. 2

Weitere geeignete ALS-Inhibitoren sind z.B.

Imidazolinone, z.B. â 2-(4-Isopropyl-4-methyl-5-oxo-2-imidazolin-2-yl)-5-methylbenzoesäure-methylester und 2-(4-Isopropyl-4-methyl-5-oxo-2-imidazolin-2-yl)-4-methylbenzoesäure (Imazamethabenz), 22

5-Ethyl-2-(4-isopropyl-4-methyl-5-oxo-2-imidazolin-2-yl)-pyridin-3-carbonsäure Imazethapyr), 2-(4-Isopropyl-4-methyl-5-oxo-2-imidazolin-2-yl)-chinolin-3-carbonsäure (Imazaquin), 2-(4-Isopropyl-4-methyl-5-oxo-2-imidazolin-2-yl)-pyridin-3-carbonsäure (Imazapyr), 8

5-Methyl-2-(4-isopropyl-4-methyl-5-oxo-2-imidazolin-2-yl)-pyridin-3-carbonsäure (Imazethamethapyr);

- Triazolopyrimidinsulfonamid-Derivate, z.B. ပ
- N-(2,6-Difluorphenyl)-7-methyl-1,2,4-triazolo[1,5-c]pyrimidin-2-sulfonamid Flumetsulam), ß
- N-(2,6-Dichlor-3-methylphenyl)-5,7-dimethoxy-1,2,4-triazolo[1,5-c]pyrimidin-2sulfonamid,
- N-(2,6-Difluorphenyl)-7-fluor-5-methoxy-1,2,4-triazolo[1,5-c]pyrimidin-2-sulfonamid,
 - N-(2,6-Dichlor-3-methylphenyl)-7-chlor-5-methoxy-1,2,4-triazolo[1,5-c]pyrimidin-2sulfonamid, 9
- V-(2-Chlor-6-methoxycarbonyl)-5,7-dimethyl-1,2,4-triazolo[1,5-c]pyrimidin-2sulfonamid (EP-A 0 343 752, US-A 4,988,812);
- Pyrimidinyloxy-pyridincarbonsäure- bzw. Pyrimidinyloxybenzoesäure-Derivate, z.B. <u></u> 5
- 3-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl)-oxy-pyridin-2-carbonsäurebenzyl-ester (EP-A
 - 0 249 707),

3-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl)-oxy-pyridin-2-carbonsäuremethylester (EP-A

- 0 249 707), 2
- 2,6-Bis[(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)-oxy]-benzoesäure-1-(ethoxycarbonyl-oxyethyl)-2,6-Bis[(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)-oxy]-benzoesäure (EP-A 0 321 846), ester (EP-A 0 472 113).
- nhibitoren verschiedenen herbiziden Wirkstoffen handelt es sich z.B. Herbizide aus Heteroaryloxy-phenoxyalkancarbonsäure-Derivate, wie Chinolyloxy-, Chinoxalylder Gruppe der Carbamate, Thiocarbamate, Halogenacetanilide, substituierte Bei den in den erfindungsgemäßen herbiziden Mitteln enthaltenen von ALS-Phenoxy-, Naphthoxy- und Phenoxyphenoxycarbonsäure-Derivate sowie 25
- carbonsäureester, Cyclo-hexandionabkömmlinge, Phosphor-haltige Herbizide, z.B. oxy-, Pyridyloxy-, Benzoxazolyloxy- und Benzthiazolyloxyphenoxyalkanvom Glufosinate-Typ oder vom Glyphosate-Typ, sowie S-(N-Aryl-N-റ്റ

2

Herbizide wie Bentazon, Cyanazin, Atrazin, Dicamba oder Hydroxybenzonitrile wie Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxyphenoxycarbonsäureester und -salze sowie alkylcarbamoylmethyl)-dithiophosphorsäureester. Bevorzugt sind dabei Bromoxynil und loxynil und andere Blattherbizide.

S

erfindungsgemäßen agrochemischen Mitteln als Komponente enthalten sein können, Geeignete von ALS-Inhibitoren verschiedene herbizide Wirkstoffe, die in den sind beispielsweise:

- Herbizide vom Typ der Phenoxyphenoxy- und ш 9
- Heteroaryloxyphenoxycarbonsäure-Derivate, wie
- Phenoxyphenoxy- und Benzyloxyphenoxy-carbonsäure-Derivate, z.B. 2-(4-(2,4-Dichlorphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester (Diclofop-methyl), <u>E</u>
- 2-(4-(4-Brom-2-chlorphenoxy)phenoxy)propionsäuremethylester (DE-A 26 01 548),
- 2-(4-(4-Brom-2-fluorphenoxy)phenoxy)propionsäuremethylester (US-A 4,808,750), 2-(4-(2-Chlor-4-trifluormethylphenoxy)phenoxy)propionsäuremethylester (DE-A 5
- 24 33 067),
- 2-(4-(2-Fluor-4-trifluormethylphenoxy)phenoxy)propionsäuremethylester (US-A
- 4,808,750),
- 2-(4-(2,4-Dichlorbenzyl)phenoxy)propionsäuremethylester (DE-A 24 17 487), 8
 - 4-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)phenoxy)pent-2-en-säureethylester,
- 2-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)phenoxy)propionsäuremethylester (DE-A 24 33 067);
- "Einkernige" Heteroaryloxyphenoxy-alkancarbonsäure-Derivate, z.B.
- 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)phenoxy)propionsäureethylester (EP-A 0 002 925), 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)phenoxy)propionsäurepropargylester (EP-A 0 003 114), 2
- 2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)phenoxy)propionsäure-methylester (EP-A 0 003 890),
- 2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)phenoxy)propionsäureethylester (EP-A 0 003 890). ဓ္က
- 2-(4-(5-Chlor-3-fluor-2-pyridyloxy)phenoxy)propionsäurepropargylester

(EP-A 0 191 736),

2-(4-(5-Trifluormethyl-2-pyridyloxy)phenoxy)propionsäurebutylester (Fluazifop-butyl);

2-(4-(6-Chlor-2-chinoxalyloxy)phenoxy)propionsäuremethylester und -ethylester "Zweikernige" Heteroaryloxyphenoxy-alkancarbonsäure-Derivate, z.B. Quizalofopmethyl und Quizalofopethyl),

ည

2-(4-(6-Fluor-2-chinoxalyloxy)phenoxy)propionsäuremethylester (s. J. Pest. Sci. Vol. 10, 61 (1985)).

2-(4-(6-Chlor-2-chinoxalyloxy)phenoxy)propionsäure-2-isopropylidenaminooxyethylester (Propaquizafop), 9

ethyl), dessen D(+) Isomer (Fenoxaprop-P-ethyl) und 2-(4-(6-Chlorbenzthiazol-2-2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)phenoxy)propionsäureethylester (Fenoxapropyloxy)phenoxy)propionsäureethylester (DE-A 26 40 730)

2-(4-(6-Chlorchinoxalyloxy)phenoxy)propionsäure-tetrahydro-2-fury/methylester (EP-A 0 323 727); 5

Chloracetanilide, z.B.

N-Methoxymethyl-2,6-diethyl-chloracetanilid (Alachlor),

N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(1-pyrazolylmethyl)-chloressigsäureamid (Metazachlor); N-(3-Methyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl-methyl)-chloressigsäure-2,6-dimethylanilid, N-(3-Methoxyprop-2-yl)-2-methyl-6-ethyl-chloracetanilid (Metolachlor), 8

Thiocarbamate, z.B. ග

S-Ethyl-N,N-dipropylthiocarbamat (EPTC), 25

S-Ethyl-N,N-diisobutylthiocarbamat (Butylate);

Cyclohexandionoxime, z.B. Î 3-(1-Allyloxyiminobutyl)-4-hydroxy-6,6-dimethyl-2-oxocyclohex-3-encarbonsäuremethylester, (Alloxydim), ဓ

22

2-(1-Ethoxyiminobutyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1-on (Sethoxydim), 2-(1-Ethoxyiminobutyl)-5-(2-phenylthiopropyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1-on (Cloproxydim), 2-(1-(3-Chlorallyloxy)iminobutyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1-on, 2-(1-(3-Chlorallyloxy)iminopropyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1on (Clethodim), ည

2-(1-Ethoxyiminopropyl)-5-(2,4,6-trimethylphenyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1-on 2-(1-Ethoxyiminobutyl)-3-hydroxy-5-(thian-3-yl)-cyclohex-2-enon (Cycloxydim),

(Tralkoxydim);

9

Benzoylcyclohexandione, z.B.

2-(2-Chlor-4-methylsulfonylbenzoyl)-cyclohexan-1,3-dion (SC-0051, EP-A

0 137 963), 2-(2-Nitrobenzoyl)-4,4-dimethyl-cyclohexan-1,3-dion (EP-A 0 274 634),

2-(2-Nitro-4-methylsulfonylbenzoyl)-4,4-dimethylcyclohexan-1,3-dion (WO 91/13548, Mesotrione); 5

S-(N-Aryl-N-alkyl-carbamoylmethyl)-dithiophosphonsäureester, wie S-[N-(4-Chlorphenyl)-N-isopropyl-carbamoylmethyl]-O,O-dimethyl-dithiophosphat

(Anilophos). 8

K) Alkylazine, z.B. wie beschrieben in WO-A 97/08156, WO-A-97/31904, DE-Asowie auch DE-A-19828519, WO-A-98/34925, WO-A-98/42684, WO-A-99/18100, 19826670, WO-A-98/15536, WO-A-8/15537, WO-A-98/15538, WO-A-98/15539

WO-A-99/19309, WO-A-99/37627 und WO-A-99/65882, vorzugsweise solche der Formel (E) 22

 $\overline{\mathbb{H}}$

worin

(C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Haloalkyl;

(C₁-C₄)-Alkyl, (C₃-C₆)-Cycloalkyl oder (C₃-C₆)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-Alkyl und ጟጟ

-CH₂-, -CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-, -O-, -CH₂-CH₂-O-, -CH₂-CH₂-CH₂-Obedeuten, besonders bevorzugt solche der Formel E1-E7 2

(E6)

2

(E3)

[hydroxy(methyl)phosphinyl]-butansäure, L-Glufosinate-monoammoniumsalz oder Phosphor-haltige Herbizide, z.B. vom Glusosinate-Typ wie Glufosinate im engeren Sinne, d. h. D,L-2-Amino-4-[hydroxy(methyl)phosphinyl]-butansäure, Glufosinate-monoammoniumsalz, L-Glufosinate, L- oder (2S)-2-Amino-4-

Bialaphos (oder Bilanafos), d.h. L-2-Amino-4-[hydroxy(methyl)phosphinyl]-butanoyl-

S

L-alanyl-L-alanin, insbesondere dessen Natriumsalz,

oder vom Glyphosate-Typ wie Glyphosate, d. h. N-(Phosphonomethyl)-glycin,

Glyphosate-monoisopropylammoniumsalz, Glyphosate-natriumsalz, oder Sulfosate, d. h. N-(Phosphonomethyl)-glycin-trimesiumsalz = N-(Phosphonomethyl)-glycin-

trimethylsulfoxoniumsalz. 9

genannten Schriften und aus "The Pesticide Manual", 12. Auflage, 2000, The British Thompson, Thompson Publications, Fresno CA, USA 1990 und "Farm Chemicals Crop Protection Council, "Agricultural Chemicals Book II - Herbicides -", by W.T. Die Herbizide der Gruppen B bis L sind beispielsweise aus den oben jeweils

Handbook '90", Meister Publishing Company, Willoughby OH, USA,1990, bekannt. 5

Die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel können neben den

Wirkstoffen noch weitere Komponenten enthalten, z.B. Formulierungshilfsstoffe wie erfindungsgemäßen Adjuvantien und einem oder mehreren agrochemischen ឧ

Anti-Driftagentien, Stoffe zur Beeinflussung der Feuchtigkeit (Humectants), Dünger

wie Ammoniumsulfat, Harnstoff oder Mehrkomponenten-Dünger z.B. auf Phosphor-,

Kalium- und Stickstoffbasis wie P,K,N-Dünger, oder handelsübliche von Formel (I) verschiedene Tenside wie nichtionische, kationische, anionische, betainische oder

polymere Tenside, Stabilisatoren wie pH-Stabilisatoren, Biocide, UV-Stabilisatoren, 22

25

Lösungsmittel wie Wasser oder Alkohole oder unpolare Lösemittel wie gesättigte Entschäumer, synthetische oder natürliche Polymere, Lösemittel, z.B. polare

Solvesso® 200 oder Xylol. Diese agrochemischen Mittel sowie deren Anwendung können, oder aromatische Lösemittel, wie Solvesso® 100, Solvesso® 150 oder oder ungesättigte aliphatische Lösemittel, die verzweigt oder unverzweigt sein ဓ္က

sind ebenfalls neu und Gegenstand dieser Erfindung.

28

agrochemische Wirkung gegenüber Schadorganismen wie Schadpflanzen. Aufgrund agrochemische Mittel wird es möglich, die Aufwandmenge zu senken und/oder die der verbesserten Kontrolle der Schadpflanzen durch die erfindungsgemäßen Die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel zeigen ausgezeichnete

Sicherheitsmarge zu erhöhen. Beides ist sowohl ökonomisch als auch ökologisch S

agrochemische Mittel dadurch, daß sie einen synergistisch wirksamen Gehalt einer In bevorzugter Ausführungsform kennzeichnen sich erfindungsgemäße

Kombination der Tenside a) mit Pflanzenölen b) und agrochemischen Wirkstoffen c) Synergismus nicht in jedem Falle ohne weiteres nachzuweisen ist - etwa weil die aufweisen. Dabei ist vor allem hervorzuheben, daß selbst in Kombinationen mit Einzelverbindungen üblicherweise in der Kombination in sehr unterschiedlichen Aufwandmengen oder Gewichtsverhältnissen von a): b): c) bei denen ein 9

Aufwandmengen eingesetzt werden oder auch weil die Kontrolle der Schadpflanzen pereits durch die Einzelverbindungen sehr gut ist - den agrochemischen Mitteln der Erfindung in der Regel eine synergistische Wirkung inhärent ist. 5

Die Herstellung der erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel erfolgt durch übliche

2

enthalten sind, werden diese ebenfalls bevorzugt bei Raumtemperatur eingetragen. Die Zugabereihenfolge der Einzelkomponenten spielt dabei im allgemeinen keine Einzelkomponenten, bevorzugt bei Raumtemperatur. Sofern weitere Hilfsstoffe Verfahren, z.B. Mischen durch Mahlen, Lösen oder Dispergieren der entscheidende Rolle.

können zusammen in einer Fertigformulierung enthalten sein, die dann in üblicher separat formuliert werden und z.B. im Tank-Misch-Verfahren oder nacheinander Weise, z.B. im Form einer Spritzbrühe appliziert werden kann oder sie können Die Komponenten a), b) und c) der erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel

appliziert werden. Wenn die Komponenten separat formuliert werden, können die Komponenten a) und b), a) und c) oder b) und c) können gemeinsam formuliert Komponenten a), b) und c) z.B. jeweils einzeln formuliert werden oder die റ്റ

Komponenten können auf verschiedene Art formuliert werden, je nachdem welche biologischen und/oder chemisch-physikalischen Parameter vorgegeben sind. Als Die erfindungsgemäßen Adjuvantien und agrochemischen Mittel sowie deren werden und die jeweilige Drittkomponente wird separat formuliert.

- Wasser-in-Öl-Emulsionen, versprühbare Lösungen, Suspensionskonzentrate (SC), Formulierungsmöglichkeiten kommen insbesondere flüssige Formulierungen in Suspoemulsionskonzentrate (SE), Dispersionen auf Öl- oder Wasserbasis, emulgierbare Konzentrate (EC), Emulsionen (EW), wie Öl-in-Wasser- und Frage beispielsweise: wasserlösliche Konzentrate, Mikroemulsionen (ME), ည
- Sprüh-, Aufzugs- und Adsorptionsgranulaten, wasserdispergierbare Granulate (WG), ölmischbare Lösungen, Kapselsuspensionen (CS) und ULV-Formulierungen. Wenn die agrochemischen Wirkstoffe c) separat formuliert werden, können diese auch als Granulate für die Streu- und Bodenapplikation, Granulate (GR) in Form von Mikro-, feste Formulierung vorliegen, beispielsweise als Stäubemittel (DP), Beizmittel, 9

wasserlösliche Granulate (SG), Mikrokapseln, Wachse, Spritzpulver (WP) und wasserlösliche Pulver (SP), 5

Formulations", Marcel Dekker, N.Y., 1973; K. Martens, "Spray Drying" Handbook, 3rd beispielsweise beschrieben in Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C. Hauser Verlag München, 4. Auft. 1986, Wade van Valkenburg, "Pesticide Die Herstellprozesse bzw. Formulierungstypen sind im Prinzip bekannt und Ed. 1979, G. Goodwin Ltd. London; H. Mollet, A. Grubenmann, "Formulierungstechnik", Wiley-VCH, Weinheim 2000.

2

- Die Formulierungshilfsmittel wie Inertmaterialien, Tenside, Lösungsmittel und weitere Books, Caldwell N.J., H.v. Olphen, "Introduction to Clay Colloid Chemistry"; 2nd Ed., Watkins, "Handbook of Insecticide Dust Diluents and Carriers", 2nd Ed., Darland J. Wiley & Sons, N.Y.; C. Marsden, "Solvents Guide"; 2nd Ed., Interscience, N.Y. Zusatzstoffe sind ebenfalls bekannt und werden beispielsweise beschrieben in: 25
 - 1963; McCutcheon's "Detergents and Emulsifiers Annual", MC Publ. Corp., Surface Active Agents", Chem. Publ. Co. Inc., N.Y. 1964; Schönfeldt, Ridgewood N.J.; Sisley and Wood, "Encyclopedia of

ဓ္က

28

Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C. Hauser Verlag München, 'Grenzflächenaktive Äthylenoxidaddukte", Wiss. Verlagsgesell., Stuttgart 1976; 4. Aufl. 1986.

- Auf der Basis dieser Formulierungen lassen sich auch Kombinationen mit anderen Safenern, Düngemitteln und/oder Wachstumsregulatoren herstellen, z.B. in Form agrochemischen Wirkstoffen, wie Herbiziden, Fungiziden, Insektiziden, sowie einer Fertigformulierung oder als Tankmix.
- Präparate, die neben den Komponenten a), b) und c) gegebenenfalls Verdünnungs-(Netzmittel, Dispergiermittel) z.B. polyoxyethylierte Alkylphenole, polyoxethylierte Spritzpulver (benutzbare Pulver) sind in Wasser gleichmäßig dispergierbare ettalkohole, polyoxethylierte Fettamine, Fettalkoholpolyglykolethersulfate, oder Inertstoffe und weitere Tenside ionischer und/oder nichtionischer Art 9
- Natrium oder auch oleoylmethyltaurinsaures Natrium enthalten. Zur Herstellung der 2,2'-dinaphthylmethan-6,6'- disulfonsaures Natrium, dibutylnaphthalin-sulfonsaures Spritzpulver werden die Komponente a) und/oder b) und/oder c) beispielsweise in üblichen Apparaturen wie Hammermühlen, Gebläsemühlen und Luftstrahlmühlen Alkansulfonate, Alkylbenzolsulfonate, ligninsulfonsaures Natrium, 5
- Pflanzenöls b) und/oder agrochemischen Wirkstoffs c) in einem organischen Emulgierbare Konzentrate werden durch Auflösen des Tensids a) und/oder

feingemahlen und gleichzeitig oder anschließend mit den Formulierungshilfsmitteln

- können beispielsweise verwendet werden: Alkylarylsulfonsaure Calzium-Salze wie onischer und/oder nichtionischer Art (Emulgatoren) hergestellt. Als Emulgatoren Lösungsmittel z.B. Butanol, Cyclohexanon, Dimethylformamid, Xylol oder auch organischen Lösungsmittel unter Zusatz von einem oder mehreren Tensiden nöhersiedenden Aromaten oder Kohlenwasserstoffen oder Mischungen der 25
- Propylenoxid-Ethylenoxid-Kondensationsprodukte, Alkylpolyether, Sorbitanester wie Fettsäurepolyglykolester, Alkylarylpolyglykolether, Fettalkoholpolyglykolether, Ca-Dodecylbenzolsulfonat oder nichtionische Emulgatoren wie 8

z.B. Sorbitanfettsäureester oder Polyoxethylensorbitanester wie z.B. Polyoxyethylensorbitanfettsäureester. Stäubemittel erhält man durch Vermahlen des Tensids a) und/oder Pflanzenöls b) und/oder agrochemischen Wirkstoffs c) mit fein verteilten festen Stoffen, z.B. Talkum, natürlichen Tonen, wie Kaolin, Bentonit und Pyrophyllit, oder

2

S

gegebenenfalls Zusatz von weiteren Tensiden, wie sie z.B. oben bei den anderen beispielsweise durch Naß-Vermahlung mittels handelsüblicher Perlmühlen und Suspensionskonzentrate können auf Wasser- oder Ölbasis sein. Sie können Formulierungstypen bereits aufgeführt sind, hergestellt werden. 9

Emulsionen, z.B. Öl-in-Wasser-Emulsionen (EW), lassen sich beispielsweise mittels wäßrigen organischen Lösungsmitteln und gegebenenfalls von weiteren Tensiden, vie sie z.B. oben bei den anderen Formulierungstypen bereits aufgeführt sind, Rührern, Kolloidmühlen und/oder statischen Mischern unter Verwendung von

5

5

Granulate können entweder durch Verdüsen des Tensids a) und/oder Pflanzenöls b) granuliertem Inertmaterial. Auch können geeignete Tenside a) und/oder Pflanzenöls Inertmaterial hergestellt werden oder durch Aufbringen von Wirkstoffkonzentraten Mineralölen, auf die Oberfläche von Trägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von mittels Klebemitteln, z.B. Polyvinylalkohol, polyacrylsaurem Natrium oder auch und/oder agrochemischen Wirkstoffs c) auf adsorptionsfähiges, granuliertes Düngemittelgranulaten üblichen Weise - gewünschtenfalls in Mischung mit b) und/oder agrochemischen Wirkstoffs c) in der für die Herstellung von Düngemitteln - granuliert werden. 8 32

Wasserdispergierbare Granulate werden in der Regel nach den üblichen Verfahren Hochgeschwindigkeitsmischern und Extrusion ohne festes Inertmaterial hergestellt. wie Sprühtrocknung, Wirbelbett-Granulierung, Teller-Granulierung, Mischung mit റ്റ

ജ

Browning, "Agglomeration", Chemical and Engineering 1967, Seiten 147 ff; "Perry's Verfahren in "Spray-Drying Handbook" 3rd ed. 1979, G. Goodwin Ltd., London; J.E. Chemical Engineer's Handbook", 5th Ed., McGraw-Hill, New York 1973, S. 8-57. Zur Herstellung von Teller-, Fließbett-, Extruder- und Sprühgranulate siehe z.B.

Für weitere Einzelheiten zur Formulierung von Pflanzenschutzmitteln siehe z.B. G.C. 1961, Seiten 81-96 und J.D. Freyer, S.A. Evans, "Weed Control Handbook", 5th Ed., Klingman, "Weed Control as a Science", John Wiley and Sons, Inc., New York, Blackwell Scientific Publications, Oxford, 1968, Seiten 101-103.

eweils üblichen Hilfsstoffe wie Haft-, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Penetrations-, Konservierungs-, Frostschutz- und Lösungsmittel, Füll-, Träger- und Farbstoffe, Daneben enthalten die genannten Wirkstoffformulierungen gegebenenfalls die Entschäumer, Verdunstungshemmer und den pH-Wert und die Viskosität beeinflussende Mittel. Zur Anwendung werden die in handelsüblicher Form vorliegenden Formulierungen wasserdispergierbaren Granulaten mittels Wasser. Staubförmige Zubereitungen, gegebenenfalls in üblicher Weise verdünnt, z.B. bei Spritzpulvern, und

Boden- bzw. Streugranulate, werden vor der Anwendung üblicherweise nicht mehr mit weiteren inerten Stoffen verdünnt. 8

b) oder hintereinander ausgebracht, vorzugsweise in Form einer Spritzbrühe, welche Wirkstoffe c) werden in der Regel zusammen mit den Tensiden a) und Pflanzenölen Spritzbrühe wird bevorzugt auf Basis von Wasser und / oder einem Öl, z.B. einem durch Applikation auf die Schadorgansimen oder die Orte, an denen sie auftreten, Der Einsatz der erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel kann z.B. geschehen z.B. durch Spritzung. Die erfindungsgemäß zu verwendenden agrochemischen wirksamen Mengen und gegebenenfalls weitere übliche Hilfsstoffe enthält. Die die Tenside a), die Pflanzenöle b) und die agrochemischen Wirkstoffe c) in

25

Pflanzenöl oder einem hochsiedenden Kohlenwasserstoff wie Kerosin oder Paraffin

nergestellt. Dabei können die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel z.B. als Die agrochemischen Formulierungen enthalten in der Regel 0,1 bis 99 Tankmischung oder über eine Co-Formulierung realisiert werden.

Gewichtsprozent, insbesondere 2 bis 95 Gew.-%, agrochemische Wirkstoffe, wobei

Gew.-%, der Rest zu 100 Gew.-% besteht aus üblichen Formulierungsbestandteilen. in Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration im allgemeinen etwa 10 bis 90 je nach Formulierungsart folgende Konzentrationen im allgemeinen üblich sind: S

Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 80 Gew.-% betragen. Staubförmige Formulierungen Bei emulgierbaren Konzentraten kann die Wirkstoffkonzentration etwa 1 bis 90

9

zum Teil davon ab, ob die wirksame Verbindung flüssig oder fest vorliegt und welche Wirkstoff, versprühbare Lösungen enthalten etwa 0,05 bis 80, vorzugsweise 2 bis 50 Gew.-% Wirkstoff. Bei wasserdispergierbaren Granulaten hängt der Wirkstoffgehalt enthalten 1 bis 30 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise meistens 5 bis 20 Gew.-% an Granulierhilfsmittel, Füllstoffe usw. verwendet werden. Bei den in Wasser

und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 10 und 80 Gew.-%. In Einzelfällen können dispergierbaren Granulaten liegt der Gehalt an Wirkstoff beispielsweise zwischen 1 die angegebenen Gew.-% Angaben auch unter- oder überschritten werden. 5

insbesondere 1:1000 bis 10:1, in Abhängigkeit von der Wirksamkeit des jeweiligen erfindungsgemäßem Adjuvant im allgemeinen im Bereich 1: 10.000 bis 100: 1, Bei der Applikation ist das Gewichtsverhältnis agrochemischer Wirkstoff c): agrochemischen Wirkstoffs. 2

Gew.-% in dem applizierten Mittel, z.B. der Spritzbrühe, bei einer Aufwandmenge Adjuvant ist im allgemeinen bei 0,005 bis 5 Gew.-%, vorzugsweise bei 0,05 bis 3 allgemeinen bei 10-6 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise bei 10-5 bis 4 Gew.-% in dem applizierten Mittel, z.B. der Spritzbrühe, bei einer Aufwandmenge von 1 bis 5000 I/ha, vorzugsweise 50 bis 1000 I/ha. Die Konzentration an erfindungsgemäßem Bei der Applikation ist die Konzentration an agrochemischem Wirkstoff c) im von 1 bis 5.000 I/ha, vorzugsweise 50 bis 1.000 I/ha. 22 ဓ

Vorzugsweise enthalten die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel neben den

32

Emulsion formuliert oder als Tankmix in Form einer verdünnten Dispersion, Emulsion Lösungsmittel und werden in Form einer wäßrigen konzentrierten Dispersion oder oder Lösung mit einem Verdünnungsgrad bis zu dem der gebrauchsfertigen Komponenten a), b) und c) noch Wasser und gegebenenfalls organische

agrochemisches Mittel, das zur Anwendung die bevorzugten Mengen an Tensid a), Spritzbrühe hergestellt. Besonders bevorzugt ist ein als Tankmix hergestelltes Pflanzenöl b) und agrochemischem Wirkstoff c) enthält. വ

Zur Anwendung werden in handelsüblicher Form vorliegende konzentrierte

versprühbare Lösungen sowie als Tankmix hergestellte Spritzbrühen werden vor der Anwendung üblicherweise nicht mehr mit weiteren inerten Stoffen verdünnt. Es kann vorteilhaft sein, den Spritzbrühen weitere Mengen an Tensiden a), Pflanzenölen b) emulgierbare Konzentrate, Dispersionen und wasserdispergierbare Granulate z.B. nittels Wasser. Staubförmige Zubereitungen, Sprüh- und Absorptionsgranulate, und/oder andere übliche Hilfsstoffe, insbesondere selbstemulgierende Öle oder Formulierungen gegebenenfalls in üblicher Weise verdünnt, Spritzpulver, 9 5

c). Sie kann innerhalb weiter Grenzen schwanken, z.B. zwischen 0,001 und 10 kg/ha Herbizids, variiert die erforderliche Aufwandmenge der agrochemischen Wirkstoffe Mit den äußeren Bedingungen wie Temperatur, Feuchtigkeit, Art des verwendeten oder mehr Aktivsubstanz, vorzugsweise liegt sie zwischen 0,005 und 5 kg/ha.

8

Paraffinöle zuzugeben.

Die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel, sind bevorzugt herbizide Mittel.

22

oder anderen Dauerorganen austreiben, werden gut erfaßt. Dabei können die Mittel schwer bekämpfbare perennierende Unkräuter, die aus Rhizomen, Wurzelstöcken z.B. im Vorsaat-, Vorauflauf- oder Nachauflaufverfahren ausgebracht werden. Im Spektrum wirtschaftlich wichtiger mono- und dikotyler Schadpflanzen auf. Auch Diese weisen eine ausgezeichnete herbizide Wirksamkeit gegen ein breites

einzelnen seien beispielhaft einige Vertreter der mono- und dikotylen Unkrautflora genannt, die durch die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel kontrolliert werden können, ohne daß durch die Nennung eine Beschränkung auf bestimmte Arten ဓ

erfolgen soll.

spp., Alopecurus spp., Brachiaria spp., Digitaria spp., Lolium spp., Echinochloa spp., Auf der Seite der monokotylen Unkrautarten werden z.B. Apera spica venti, Avena

- Panicum spp., Phalaris spp., Poa spp., Setaria spp. sowie Bromus spp. wie Bromus perennierenden Spezies Agropyron, Cynodon, Imperata sowie Sorghum und auch catharticus, Bromus secalinus, Bromus erectus, Bromus tectorum und Bromus japonicus und Cyperusarten aus der annuellen Gruppe und auf seiten der ausdauernde Cyperusarten gut erfaßt. S
- Pharbitis spp., Polygonum spp., Sida spp., Sinapis spp., Solanum spp., Stellaria spp., spp. wie Galium aparine, Ipomoea spp., Kochia spp., Lamium spp., Matricaria spp., Abutilon spp., Amaranthus spp., Chenopodium spp., Chrysanthemum spp., Galium Bei dikotylen Unkrautarten erstreckt sich das Wirkungsspektrum auf Arten wie z.B. Veronica spp. und Viola spp., Xanthium spp., auf der annuellen Seite sowie 9
 - wie z.B. Echinochloa, Sagittaria, Alisma, Eleocharis, Scirpus und Cyperus werden Unter den spezifischen Kulturbedingungen im Reis vorkommende Schadpflanzen Convolvulus, Cirsium, Rumex und Artemisia bei den perennierenden Unkräutern. 5

vollständig verhindert oder die Unkräuter wachsen bis zum Keimblattstadium heran, stellen jedoch dann ihr Wachstum ein und sterben schließlich nach Ablauf von drei Erdoberfläche appliziert, so wird entweder das Auflaufen der Unkrautkeimlinge Werden die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel vor dem Keimen auf die von den erfindungsgemäßen Mitteln ebenfalls hervorragend bekämpft.

20

Pflanzenteile im Nachauflaufverfahren tritt ebenfalls sehr rasch nach der Behandlung Applikationszeitpunkt vorhandenen Wachstumsstadium stehen oder sterben nach ein drastischer Wachstumsstop ein und die Unkrautpflanzen bleiben in dem zum einer gewissen Zeit ganz ab, so daß auf diese Weise eine für die Kulturpflanzen 3ei Applikation der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel auf die grünen schädliche Unkrautkonkurrenz sehr früh und nachhaltig beseitigt wird.

8

8

einsetzende und lang andauernde herbizide Wirkung aus. Die Regenfestigkeit der Wirkstoffe in den erfindungsgemäßen Kombinationen ist in der Regel günstig. Als Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel zeichnen sich durch eine schnell

- werden können, daß ihre Bodenwirkung optimal niedrig ist. Somit wird deren Einsatz besonderer Vorteil fällt ins Gewicht, daß die in den herbizide Mitteln verwendeten und wirksamen Dosierungen von herbiziden Verbindungen so gering eingestellt Kontaminationen werden praktisch vermieden. Durch die erfindungsgemäßen nicht nur in empfindlichen Kulturen erst möglich, sondern Grundwasser-
 - Kombination von Wirkstoffen wird eine erhebliche Reduzierung der nötigen Aufwandmenge der Wirkstoffe ermöglicht.

agrochemischen Wirkstoffen, insbesondere Herbiziden treten in bevorzugter Bei der gemeinsamen Anwendung von erfindungsgemäßen Adjuvantien mit

- Ausführungsform überadditive (= synergistische) Effekte auf. Dabei ist die Wirkung in Unkräutern und Ungräsern, einen schnelleren Einsatz der herbiziden Wirkung, eine Reduzierung der Aufwandmenge, die Bekämpfung eines breiteren Spektrums von den Kombinationen stärker als die zu erwartende Summe der Wirkungen der eingesetzten Einzelkomponenten. Die synergistischen Effekte erlauben eine 5
 - Anwendungszeitraumes. Teilweise wird durch den Einsatz der Mittel auch die Menge längere Dauerwirkung, eine bessere Kontrolle der Schadpflanzen mit nur einer bzw. an schädlichen Inhaltsstoffen, wie Stickstoff oder Ölsäure, und deren Eintrag in den wenigen Applikationen sowie eine Ausweitung des möglichen Boden reduziert. ន

unerwünschten Konkurrenzpflanzen freizuhalten und damit die Erträge qualitativ und quantitativ zu sichem und/oder zu erhöhen. Der technische Standard wird durch Unkrautbekämpfung von Nutzen, um landwirtschaftliche Kulturen von Die genannten Eigenschaften und Vorteile sind in der praktischen

25

bis vier Wochen vollkommen ab.

22

Obgleich die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel eine ausgezeichnete herbizide

diese neuen Mittel hinsichtlich der beschriebenen Eigenschaften deutlich übertroffen.

Kulturpflanzen wirtschaftlich bedeutender Kulturen z.B. zweikeimblättriger Kulturen wie Soja, Baumwolle, Raps, Zuckerrüben, oder Gramineen-Kulturen wie Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Hirse, Reis oder Mais, nur unwesentlich oder gar Aktivität gegenüber mono- und dikotylen Unkräutern aufweisen, werden

regulierend in den pflanzeneigenen Stoffwechsel ein und können damit zur gezielten Beeinflussung von Pflanzeninhaltsstoffen und zur Ernteerleichterung wie z.B. durch eignen sie sich auch zur generellen Steuerung und Hemmung von unerwünschtem nicht geschädigt. Die vorliegenden Verbindungen eignen sich aus diesen Gründen vegetativen Wachstums spielt bei vielen mono- und dikotylen Kulturen eine große Auslösen von Desikkation und Wuchsstauchung eingesetzt werden. Desweiteren vegetativen Wachstum, ohne dabei die Pflanzen abzutöten. Eine Hemmung des Darüber hinaus weisen die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel hervorragende Rolle, da das Lagern hierdurch verringert oder völlig verhindert werden kann. sehr gut zur selektiven Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs in wachstumsregulatorische Eigenschaften bei Kulturpflanzen auf. Sie greifen landwirtschaftlichen Nutzpflanzungen oder in Zierpflanzungen. Ŋ 9 15

Resistenzen gegenüber Pflanzenkrankheiten oder Erregern von Pflanzenkrankheiten Schadpflanzen in Kulturen von bekannten oder noch zu entwickelnden gentechnisch transgene Pflanzen mit erhöhtem Stärkegehalt oder veränderter Qualität der Stärke veränderten Pflanzen eingesetzt werden. Die transgenen Pflanzen zeichnen sich in Resistenzen gegenüber bestimmten Pestiziden, vor allem bestimmten Herbiziden, Andere besondere Eigenschaften betreffen z. B. das Erntegut hinsichtlich Menge, wie bestimmten Insekten oder Mikroorganismen wie Pilzen, Bakterien oder Viren. Aufgrund ihrer herbiziden und pflanzenwachstumsregulatorischen Eigenschaften der Regel durch besondere vorteilhafte Eigenschaften aus, beispielsweise durch Qualität, Lagerfähigkeit, Zusammensetzung und spezieller Inhaltsstoffe. So sind können die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel auch zur Bekämpfung von 22 2

36

bedeutenden transgenen Kulturen von Nutz- und Zierpflanzen, z. B. von Gramineen-Kulturen von Zuckerrübe, Baumwolle, Soja, Raps, Kartoffel, Tomate, Erbse und Kulturen wie Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Hirse, Reis und Mais oder auch 3evorzugt ist die Anwendung der erfindungsgemäßen Mittel in wirtschaftlich

- phytotoxischen Wirkungen der Herbizide resistent sind bzw. gentechnisch resistent anderen Gemüsesorten. Vorzugsweise können die erfindungsgemäßen Mittel als Herbizide in Nutzpflanzenkulturen eingesetzt werden, welche gegenüber den gemacht worden sind. S
- Bei der Anwendung der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel in transgenen Kulturen treten neben den in anderen Kulturen zu beobachtenden Wirkungen gegenüber ransgenen Kultur spezifisch sind, beispielsweise ein verändertes oder speziell Schadpflanzen oftmals Wirkungen auf, die für die Applikation in der jeweiligen erweitertes Unkrautspektrum, das bekämpft werden kann, veränderte 9
- Aufwandmengen, die für die Applikation eingesetzt werden können, vorzugsweise gute Kombinierbarkeit mit den Herbiziden, gegenüber denen die transgene Kultur resistent ist, sowie Beeinflussung von Wuchs und Ertrag der transgenen 5
- Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs, vorzugsweise in Pflanzenkulturen Kulturen wie Getreide, z.B. Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Kreuzungen davon wie wie Getreide (z.B. Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Reis, Mais, Hirse), Zuckerrübe, Zuckerrohr, Raps, Baumwolle und Soja, besonders bevorzugt in monokotylen Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist weiterhin auch ein Verfahren zur 20
 - Triticale, Reis, Mais und Hirse, wobei man ein oder mehrere erfindungsgemäße nerbizide Mittel auf die Schadpflanzen, Pflanzenteile, Pflanzensamen oder die Fläche auf der die Pflanzen wachsen, z.B. die Anbaufläche appliziert 22

Mutationsselektion erhalten sein und sind bevorzugt tolerant gegenüber Die Pflanzenkulturen können auch gentechnisch verändert oder durch Acetolactatsynthase (ALS)-Inhibitoren ဓ

oder solche mit anderer Fettsäurezusammensetzung des Ernteguts bekannt

ဓ္က

Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel aus zur Bekämpfung von Schadpflanzen, vorzugsweise in Pflanzenkulturen.

Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses eingesetzt werden, z.B. in Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel können auch nicht-selektiv zur Plantagenkulturen, an Wegrändern, Plätzen, Industrieanlagen oder Eisenbahnanlagen. S

Formulierungshilfsmitteln vorliegen, die dann in üblicher Weise mit Wasser verdünnt Die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel, insbesondere herbiziden Mittel, zur Anwendung gebracht werden, oder als sogenannte Tankmischungen durch gemeinsame Verdünnung der getrennt formulierten oder partiell getrennt können sowohl als Mischformulierungen gegebenenfalls mit weiteren agrochemischen Wirkstoffen, Hilfsstoffen wie Zusatzstoffen und/oder formulierten Komponenten mit Wasser hergestellt werden. 9 5

Mittel ist deren Verträglichkeit im allgemeinen sehr gut. Insbesondere wird durch die Aufgrund der relativ geringen Aufwandmenge der erfindungsgemäßen herbiziden erfindungsgemäßen Kombinationen eine Senkung der absoluten Aufwandmenge erreicht, verglichen mit der Einzelanwendung eines herbiziden Wirkstoffs. 2

Pflanzenkulturen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine herbizid wirksame Menge und mindestens einem Pflanzenöl b) appliziert, z.B. im Vorauflauf, Nachauflauf oder hintereinander, auf die Pflanzen, Pflanzenteile, Pflanzensamen oder die Fläche auf der genannten Herbizide c) in Kombination mit mindestens einem der Tenside a) Schadpflanzen, vorzugsweise zur selektiven Bekämpfung von Schadpflanzen in Gegenstand der Erfindung ist deshalb auch ein Verfahren zur Bekämpfung von im Vor- und Nachauflauf, vorzugsweise im Vorauflauf, zusammen oder der die Pflanzen wachsen, z.B. die Anbaufläche. 22 ജ

In bevorzugter Verfahrensvariante werden die Herbizide c) in Aufwandmengen von

88

ausgebracht. Weiterhin besonders bevorzugt ist die Ausbringung der Wirkstoffe in 0,1 bis 2.000 g Aktivsubstanz/ha, bevorzugt von 0,5 bis 1.000 g Aktivsubstanz/ha, Einzelkomponenten, z.B. in Form von Formulierungen, gemeinsam im Tank mit Form einer Co-Formulierung oder in Form von Tankmischungen, wobei die

Wasser gemischt werden und die erhaltene Spritzbrühe ausgebracht wird.

2

diese als selektiv angesehen werden. In bevorzugter Verfahrensabwandlung werden gleichzeitig sehr hoher Kontrolle der Schadpflanzen ausgesprochen gut ist, können Da die Kulturpflanzenverträglichkeit der erfindungsgemäßen Kombinationen bei

herbizide Mittel mit den erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen daher zur selektiven Bekämpfung unerwünschter Pflanzen eingesetzt. 9

Um die Verträglichkeit und/oder Selektivität der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel gewünschtenfalls noch zu steigern kann es von Vorteil sein, diese gemeinsam in Mischung oder zeitlich – getrennt nacheinander zusammen mit Safenem oder Antidots anzuwenden.

5

kommende Verbindungen sind z. B. aus EP-A-333 131 (ZA-89/1960), EP-A-269 806 Als Safener oder Antidots für die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel in Frage

beschriebenen Verfahren hergestellt werden. Weitere geeignete Safener kennt man aus EP-A-94 349 (US-A-4,902,304), EP-A-191 736 (US-A-4,881,966) und EP-A-0 (WO-911078474) und dort zitierter Literatur bekannt oder können nach den dort Patentanmeldungen PCT/EP 90/01966 (WO-91108202) und PCT/EP 90102020 (US-A-4,891,057), EP-A-346 620 (AU-A-89/34951) und den internationalen 2

. ;

492 366 und der dort zitierten Literatur. 25

vorliegenden Erfindung daher einen zusätzlichen Gehalt an einer oder mehrerer in einer bevorzugten Ausführungsform enthalten die herbiziden Mittel der Verbindungen, die als Safener oder Antidots wirken.

ဓ

Besonders bevorzugte Antidots oder Safener oder Gruppen von Verbindungen die sich als Safener oder Antidots für die oben beschriebenen herbiziden Mittel der Erfindung eignen sind unter anderem:

5-methyl-2-pyrazolin-3-carbonsäureethylester (Verbindung S1 --1, Mefenpyrorzugsweise Verbindungen wie 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(ethoxycarbonyl)diethyl) und verwandte Verbindungen, wie sie in der internationalen Verbindungen vom Typ der Dichlorphenylpyrazolin-3-carbonsäure, Anmeldung WO 91/07874 (PCT/EP 90102020) beschrieben sind; a)

S

Derivate der Dichlorphenylpyrazolcarbonsäure, vorzugsweise Verbindungen I-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(1,1-dimethyl-ethyl)pyrazol-3-carbonsäureethylester vie 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-methyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester Verbindung S1-2), 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-isopropyl-pyrazol-3carbonsäureethylester (Verbindung S1 -3), ô

9

Verbindungen, wie sie in EP-A-0 333 131 und EP-A-0 269 806 beschrieben syrazol-3-carbonsäureethylester (Verbindung S1-5) und verwandte Verbindung S1-4), 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-phenyl-

5

Verbindungen vom Typ der Triazolcarbonsäuren, vorzugsweise Verbindunger arbonsäureethylester (Verbindung S1-6, Fenchlorazol) und verwandte vie 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-trichlormethyl-(1 H)-1,2,4-triazol-3-/erbindungen (siehe EP-A-0 174 562 und EP-A-0 346 620); G

8

Verbindungen vom Typ der Dichlorbenzyl-2-isoxazolin-3-carbonsäure, Verbindungen vom Typ der 5-Benzyl- oder 5-Phenyl-2-isoxazolin-3carbonsäure, vorzugsweise Verbindungen wie ਚ

25

- und verwandte Verbindungen wie sie in der internationalen Patentanmeldung 5-(2,4-Dichlorbenzyl)-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (Verbindung S1 7) oder 5-Phenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (Verbindung S1-8) NO 91/08202 (PCT/EP 90/01966) beschrieben sind;
 - Verbindungen wie (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-(1 -methyl-hex-1 Verbindungen vom Typ der 8-Chinolinoxyessigsäure, vorzugsweise yl)-ester (S2-1; Cloquintocet-mexyl), **6**

ဓ

5

(5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-(1,3-dimethyl-but-1-yl)- ester (S2-2), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-4-allyl-oxy-butylester (S2-3),

(5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-1 -allyl-oxy-prop-2-ylester (S2-4),

(5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäureethylester (S2-5),

(5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäuremethylester (S2-6), S

(5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäureallylester (S2-7),

(S2-8), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-2-oxo-prop-1 -ylester (S2-9) und (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-2-(2-propyliden-iminoxy)-1-ethylester

verwandte Verbindungen wie sie in EP-A-0 086 750, EP-A-0 094 349 und

EP-A-0 191 736 oder EP-A-0 492 366 beschrieben sind; 9 Verbindungen vom Typ der (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäure, vorzugsweise Verbindungen wie (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäurediethylester, (5-Chlor-8-

chinolinoxy)-malonsäurediallylester, (5-Chlor-8-chinolinoxy)-

deutschen Patentanmeldung EP-A-0 582 198 beschrieben und vorgeschlagen malonsäuremethylethylester und verwandte Verbindungen wie sie in der worden sind;

5

Wirkstoffe vom Typ der Phenoxyessig- bzw. -propionsäurederivate bzw. der aromatischen Carbonsäuren, wie z. B. 2,4-Dichlorphenoxyessigsäure(ester) (2,4-D), 4-Chlor-2-methyl-phenoxy-propionsäure (Mecoprop), MCPA oder 6

3,6-Dichlor-2-methoxy-benzoesäure(ester) (Dicamba). 2

vorzugsweise 5,5-Diphenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (S3-1, Verbindungen vom Typ der 5,5-Diphenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäure, soxadifen-ethyl). 2

Verbindungen, die als Safener z.B. für Reis bekannt sind wie Fenclorim (=

22

4,6-Dichlor-2-phenylpyrimidin, Pesticide Manual, 11. Auflage, 1997, S. 511-512), Dimepiperate (= Piperidin-1 -thiocarbonsäure-S-1 -methyl-1 -phenylethylester, Pesticide Manual, 11. Auflage, 1997, S. 404-405),

Manual, 11. Auflage, 1997, S. 330), Cumyluron (= 3-(2-Chlorphenylmethyl)-1 Daimuron (= 1 -(1 -Methyl- 1-phenylethyl)-3-p-tolyl-harnstoff, Pesticide

-(1 -methyl-1-phenyl-ethyl)- harnstoff, JP-A-60/087254), Methoxyphenon (= 3,3'-Dimethyl-4-methoxy- benzophenon, CSB (=

8

1-Brom-4-(chlormethylsulfonyl)-benzol, CAS-Reg. Nr. 54091-06-4).

Die genannten Verbindungen sind außerdem zumindest teilweise in der EP-A-0 640 587 beschrieben, auf die hiermit zu Offenbarungszwecken Bezug genommen wird.

Eine weitere wichtige Gruppe von als Safenern und Antidoten geeignete Verbindungen ist aus der WO 95/07897 bekannt. $\overline{}$ ß

unterbinden phytotoxische Effekte, die beim Einsatz der herbiziden Mittel gemäß der herbiziden Mitteln möglich, die bislang nur beschränkt oder mit nicht ausreichendem Einsatzgebiet der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel erheblich erweitert werden niedrigen Dosierungen mit wenig Breitenwirkung zu nicht ausreichender Kontrolle Erfolg eingesetzt werden konnten, d. h. von Kombinationen, die ohne Safener in Erfindung in Nutzpflanzenkulturen auftreten können, ohne die Wirksamkeit der Die Safener (Antidote) der vorstehenden Gruppen a) bis j) reduzieren oder und insbesondere ist durch die Verwendung von Safenern der Einsatz von Herbizide gegen Schadpflanzen zu beeinträchtigen. Hierdurch kann das der Schadpflanzen führten. 5 9

und/oder ihre Salze) kann innerhalb weiter Grenzen variieren und liegt vorzugsweise optimalen Mengen an Herbizid(en) und Safener(n) sind üblicherweise vom Typ des m Bereich von 1:100 bis 100:1, insbesondere von 1:100 bis 50:1. Die jeweils Die Komponenten a), b) und c) der herbiziden Mittel gem

ß der Erfindung und die werden. Das Gewichtsverhältnis Safener:Herbizid (Verbindung(en) der Formel (I) Fankmisch-Verfahren) oder in beliebiger Reihenfolge nacheinander ausgebracht herbiziden Mittels und/oder vom verwendeten Safener sowie von der Art des zu erwähnten Safener können zusammen (z.B. als fertige Formulierung oder im behandeInden Pflanzenbestandes abhängig. 25 2

Die Safener können je nach ihren Eigenschaften zur Vorbehandlung des Saatgutes der Kulturpflanze (Beizung der Samen) verwendet werden oder vor der Saat in die Saatfurchen eingebracht oder zusammen mit der Herbizidmischung vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen angewendet werden. Vorauflaufbehandlung schließt ဓ

sowohl die Behandlung der Anbaufläche vor der Aussaat als auch die Behandlung der angesäten, aber noch nicht bewachsenen Anbauflächen ein. Bevorzugt ist die gemeinsame Anwendung mit der Herbizidmischung. Hierzu können

Fankmischungen oder Fertigformulierungen eingesetzt werden.

verwendetem Herbizid innerhalb weiter Grenzen schwanken und liegen in der Regel m Bereich von 0,001 bis 1 kg, vorzugsweise 0,005 bis 0,2 kg Wirkstoff je Hektar. Die benötigten Aufwandmengen der Safener können je nach Indikation und

Die Ausbringung der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel kann in üblicher Weise erfolgen, zum Beispiel mit Wasser als Träger in Spritzbrühmengen von etwa 5 bis 4000 Liter/ha. Eine Anwendung der Mittel im sog. Low-Volume- und Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) ist ebenso möglich wie ihre Applikation in Form von Granulaten und Mikrogranulaten. 9

5

Eine bevorzugte Verwendung betrifft den Einsatz von herbiziden Mitteln, die Gehalte Zur Erfindung gehören auch Mischungen von einem oder mehreren Tensiden a), mit an Komponenten a), b) und c) in einer synergistisch wirksamen Menge aufweisen. einem oder mehreren Pflanzenölen b) und einem oder mehreren Herbiziden c).

Eigenschaften, meist in untergeordneten Mengen, zusätzlich eines, zwei oder mehrere von den Herbiziden c) verschiedene agrochemische Wirkstoffe (z.B. Daneben können in den herbiziden Mitteln der Erfindung zur Abrundung der insektizide, Fungizide, Safener) enthalten sein. 2

miteinander zu kombinieren und gemeinsam zur Bekämpfung von Schadpflanzen in Damit ergeben sich zahlreiche Möglichkeiten mehrere agrochemische Wirkstoffe Pflanzenkulturen einzusetzen, ohne vom Gedanken der Erfindung abzuweichen. 25

Wirkstoffe der Formel (III) und/oder deren Salze miteinander kombiniert werden, z.B. So können in einer bevorzugten Ausführungsform z.B. verschiedene herbizide Mesosulfuron-methyl + lodosulfuron-methyl-Natrium, Mesosulfuron-methyl + lodosulfuron-methyl,

ဓ္က

Mesosulfuron-methyl-Natrium + lodosulfuron-methyl-Natrium, Mesosulfuron-methyl-Natrium + Iodosulfuron-methyl, Mesosulfuron-methyl + Foramsulfuron-Natrium, Mesosulfuron-methyl + Foramsulfuron,

Mesosulfuron-methyl-Natrium + Foramsulfuron-Natrium, Mesosulfuron-methyl-Natrium + Foramsulfuron, Foramsulfuron + lodosulfuron-methyl-Natrium, Foramsulfuron-Natrium + Iodosulfuron-methyl, Foramsulfuron + lodosulfuron-methyl, ß

Wirkstoffmischungen von Wirkstoffen der Formel (III) und/oder deren Salze, können Safenern Mefenpyr-diethyl (S1-1), Cloquintocet-mexyl (S2-1) und Isoxadifen-ethyl mit einem oder mehreren Safenern kombiniert werden, insbesondere mit den Die herbiziden Wirkstoffe c) und deren Mischungen, z.B. die vorgenannten Foramsulfuron-Natrium + lodosulfuron-methyl-Natrium. (53-1). 9 5

agrochemischen Wirkstoffen und Wasser eine Spitzbrühe mit hoher physikalischer Die erfindungsgemäßen Adjuvantien können sowohl die biologische Wirkung von agrochemischen Wirkstoffen verstärken, als auch in Kombination mit Stabilität bilden. 2

Suspoemulsionen sind stabil, so daß Abscheidungen wie irreversible Abrahmungen, erfindungsgemäßen Adjuvantien wirtschaftlich handhaben und sind ökologisch und Applikationsverhalten. Adjuvant und agrochemischer Wirkstoff bleiben während der gebildete Mischungen wie wäßrige Lösungen, Suspensionen, Emulsionen oder Sedimentationen, Agglomerationen nicht auftreten. Außerdem lassen sich die Die erfindungsgemäßen Adjuvantien zeigen ein vorteilhaftes physikalisches Ausbringung auf die Kultur bzw. Anbaufläche ermöglicht wird. Im Spritztank Applikation gleichmäßig im Spritztank verteilt, wodurch eine gleichmäßige ဓ္က 25

4

biologische Wirkung auf. Diese Effekte erlauben unter anderem eine Reduzierung Die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel weisen eine ausgezeichnete Schadorganismen, die Schließung von Wirkungslücken, eine schnellere und der Aufwandmenge, die Bekämpfung eines breiteren Spektrums von

Schadorganismen mit nur einer oder wenigen Applikationen, und eine Ausweitung sicherere Wirkung, eine långere Dauerwirkung, eine komplette Kontrolle der des Anwendungszeitraumes. S

Die nachfolgenden Ausführungsbeispiele erläutern die Erfindung und haben keinerlei

limitierenden Charakter 9

Beispiele

5

Herstellung der Adjuvantien

Beispiel 1

erfindungsgemäßen Adjuvants erhalten (Tab. 1, Bsp. 1). Die Beispiele 2 - 15 wurden Es wurden 950 g Rapsölmethylester vorgelegt und unter Rühren mit 50 g Sapogenat® T 080 versetzt. Es wurden 1000 g des entsprechenden analog zu Beispiel 1 durchgeführt. 2

Komponenten hergestellt wurden. In den Beispielen 12 und 13 wurde noch ein Tabelle 1 zeigt erfindungsgemäße Adjuvantien, die durch Vermischen der Emulgator (Atplus® 309F, Sorbitanbasiertes Tensidgemisch) zugemischt. 25

ဓ္က

toxikologisch unbedenklich

Tabelle 1: Erfindungsgemäße Adjuvantien

Ben	Ransölmethylester Tensid la	Toncid la	Toneid lh	Sonetian
į		Sapogenat® T / Gew%	Sapogenat® T / Sapogenat® T / Gew% Gew%	Gew%
-	95 %	080 / 2 %		
2	% 06	080 / 10 %	1	
3	% 06	080 / 5,85 %	040 / 4,15 %	
4	% 56	110/3,47 %	040 / 1,85 %	
2	% 56	110/4%	040 / 1 %	
9	% 06	110/8%	040 / 2 %	
7	84 %	110 / 10,4 %	040 / 5,5 %	
8	% 56	080 / 2'4 %	060 / 2,3 %	
6	% 06	110/7%	020/3%	
5	% 36	. % 8/011	040 / 0,5 %	Atplus® 309F / 1,5 %
=	% 06	110/6%	040 / 1 %	Atplus® 309F / 3 %
12	% 68	110 / 6,9 %	040 / 3,7 %	
13	% 06	080 / 5,4 %	060 / 4,6 %	

Die so erhaltenen Adjuvantien stellen sehr kostengünstige und leistungsfähige

Adjuvantien dar.

B. Applikationsbeispiele

6

Die erfindungsgemäßen Adjuvantien wurden in einem Applikationsversuch auf ihre Brauchbarkeit untersucht. Hierzu wurde in einer Spritzapparatur eine Spritzbrühe bestehend aus Wasser, agrochemischem Wirkstoff und den in Tabelle 1 aufgeführten erfindungsgemäßen Adjuvantien hergestellt. Anschließend wurde die Spritzbrühe unter folgenden Bedingungen versprüht: Stationäre Feldspritze (Hardy, 400 Liter-Tank); Pumpenkapazität: 116 Liter/min.: Injektormischer mit variabler Mischungsintensität (15-50 Liter/min); Wasserhärte: 18 deutsche Wasserhärte;

(Gewichtsverhältnis Foramsulfuron: Iodosulfuron-methyl-natrium: Isoxadifen-ethyl = 30: 1:30); 2 Liter Adjuvant; 75-100 Liter Wasser; Düsen: 80 015 XR; Rührintensität:

Wassertemperatur: 10°C; Dosierung: 0,15 kg MaisTer®-Granulate

5

Ω

15



46

30 Liter/min; Rührdauer: 20 min nach Füllung der Spritzbrühe in die Spritze. Nach Ausbringen der Spritzbrühe wurden die Niederschläge auf den Filtern der Spritzbrühe wurden die Niederschläge auf den Filtern der Spritzapparatur wie Saugfilter (50 mesh), Druckfilter (80 mesh) oder Düsenfilter (100 mesh) durch optische Bonitur ermittelt, zur Beurteilung der applikationstechnischen Brauchbarkeit der erfindungsgemäßen Adjuvantien. Die Porengröße der Filter ist in

Tabelle 2 zeigt die Versuchsergebnisse. Darin sind die Niederschläge auf den Filtern in % der Filterfläche angegeben. Die Ergebnisse belegen die hervorragende

mesh angegeben.

ა

10 applikationstechnische Brauchbarkeit der erfindungsgemäßen Adjuvantien.

Tabelle 2: Applikationsversuche

Adjuvant	Sedimente auf	Sedimente auf	Sedimente auf
	Saugfilter	Druckfilter	Düsenfilter
	[% Filterfläche]	[% Filterfläche] [% Filterfläche]	[% Filterfläche]
Bsp. 3, Tab. 1		3	3
Bsp. 5, Tab. 1	1	0	3
Bsp. 6, Tab. 1	-	0	2
Bsp. 11, Tab. 1	0	0	0
Bsp. 8, Tab. 1	1	-	5
Bsp. 12, Tab. 1	1	0	2
Bsp. 13, Tab. 1	0	0	-

Patentansprüche:

AGR 2002 / M 216

Flüssiges Adjuvant enthaltend .:

eines oder mehrere Tenside der Formel (I), € Ar-O-(CHR1-CHR2-O-)y-R3 a

S

Worin

Aryl ist, welches durch zwei oder mehr (C₁-C₃₀)Alkylreste substituiert st, ¥

H oder (C₁-C₆)Alkyl ist, ď

9

H oder (C₁-C₆)Alkyl ist, Ψ,

H, (C₁-C₃₀)Alkyl, (C₂-C₃₀)Alkenyl, (C₂-C₃₀)Alkinyl, ein Sulfatrest, ein Phosphatrest oder ein Acylrest ist, und ď

eine ganze Zahl von 1 bis 100 bedeutet, und

5

eines oder mehrere Pflanzenöle. Q Flüssiges Adjuvant gemäß Anspruch 1, worin in Formel (I) y eine ganze Zahl von 2 bis 20 ist. ۲i

ನ

Flüssiges Adjuvant gemäß Anspruch 1 oder 2, worin က

Ar ein Naphthyl- oder Phenylrest ist, der 3 - 7 (C₁-C₁₀)Alkylreste trägt,

H oder Methyl ist, <u>~</u>

H oder Methyl ist, Ψ,

25

H, (C₁-C₃₀)Alkyl, (C₂-C₃₀)Alkenyl, (C₂-C₃₀)Alkinyl, ein Sulfatrest, ein Phosphatrest oder ein Acylrest ist, und

eine ganze Zahl von 2 bis 20 ist. > Flüssiges Adjuvant gemäß einen oder mehreren der Ansprüche 1 - 3, worin das Pflanzenöl b) ein Rapsöl ist. 4. ဗ္က

8



48

- zusätzlich enthaltend einen oder mehrere im Pflanzenschutz übliche Hilfsstoffe. Flüssiges Adjuvant gemäß einen oder mehreren der Ansprüche 1 - 4, Ŋ.
- Verfahren zur Herstellung eines flüssigen Adjuvants gemäß einem oder
- mehreren der Ansprüche 1 5, worin die Komponenten miteinander vermischt werden. S
- Verwendung eines flüssigen Adjuvants gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 - 5, zur Herstellung eines agrochemischen Mittels. 7.

9

œ.

- Agrochemisches Mittel, enthaltend
- eines oder mehrere flüssige Adjuvantien gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 - 5, und છ
- einen oder mehrere agrochemische Wirkstoffe. 3

- Agrochemisches Mittel gemäß Anspruch 8, worin der agrochemische Wirkstoff ein Herbizid ist. တ်
- Agrochemisches Mittel gemäß Anspruch 8 oder 9, worin der agrochemische Wirkstoff ein Sulfonylharnstoff ist. 6. 2
- zusätzlich enthaltend eine oder mehrere weitere Komponenten aus der Gruppe der Agrochemisches Mittel gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 8 - 10,
- agrochemischen Wirkstoffe und der im Pflanzenschutz üblichen Hilfsstoffe. 25
- Verfahren zur Bekämpfung von Schadorganismen, worin das agrochemische Mittel, gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 8 - 11 auf die Schadorganismen oder die Orte, an denen sie auftreten appliziert wird.
- Verfahren zur Bekämpfung von Schadpflanzen, worin das herbizide Mittel, definiert gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 9 bis 11, auf die Pflanzen, <u>ლ</u>





Pflanzenteile, Pflanzensamen oder die Fläche auf der die Pflanzen wachsen, appliziert wird.

- 14. Verfahren nach Anspruch 13 zur selektiven Bekämpfung von Schadpflanzen
 - 5 in Pflanzenkulturen.
- 15. Verwendung des nach einem oder mehreren der Ansprüche 8 bis 11 definierten agrochemischen Mittels zur Bekämpfung von Schadorganismen.
- 10 16. Verwendung des nach einem oder mehreren der Ansprüche 9 bis 11 definierten herbiziden Mittels zur Bekämpfung von Schadpflanzen.
- Verfahren zur Herstellung eines agrochemischen Mittels, definiert gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 8 bis 11, wobei die Komponenten miteinander

vermischt werden.

5



22

AGR 2002 / M 216

Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein flüssiges Adjuvant, enthaltend

- a) eines oder mehrere Tenside der Formel (I),
- Ar-O-(CHR1-CHR2-O-)y-R3

ည

.⊆

Ar Aryl ist, welches durch zwei oder mehr (C₁-C₃₀)Alkylreste substituiert ist,

- R¹ H oder (C₁-C₆)Alkyl ist,
- R² H oder (C₁-C₆)Alkyl ist,
- 10 R³ H, (C₁-C₃0)Alkyl, (C₂-C₃0)Alkenyl, (C₂-C₃0)Alkinyl, ein Sulfatrest, ein Phosphatrest oder ein Acylrest ist, und
- eine ganze Zahl von 1 bis 100 bedeutet, und
- b) eines oder mehrere Pflanzenöle. Das Adjuvant eignet sich insbesondere im Bereich des Pflanzenschutzes.

AGR-2002/M-216 9879 * 31

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 58 856.2

Anmeldetag:

17. Dezember 2002

Anmelder/Inhaber:

Bayer CropScience GmbH,

Frankfurt/DE

Bezeichnung:

Flüssige Adjuvantien

IPC:

A 01 N 25/30

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprür glichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 21. Mai 2003

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Wallner

Bayer CropScience GmbH

BCS 02-1007

Dr. SK/se

Beschreibung

Flüssige Adjuvantien

Die vorliegende Erfindung betrifft neue flüssige Adjuvantien, insbesondere solche, die sich im Bereich des Pflanzenschutzes vorteilhaft eignen, z.B. in Kombination mit agrochemischen Wirkstoffen.

Agrochemische Wirkstoffe, insbesondere agrochemische Wirkstoffe, die im Nachauflauf appliziert werden und die über das Blatt in die Pflanzen aufgenommen werden, z.B. Nachauflaufherbizide werden häufig mit sogenannten Adjuvantien gemischt, z.B. um die biologische Wirkung der agrochemischen Wirkstoffe zu steigern. Unter Adjuvantien werden dabei biologische Wirkungsverstärker verstanden, die selbst nicht biologisch aktiv sind.

5

Diese Technologie findet eine weite praktische Bedeutung und wird in der Fach-Literatur intensiv beschrieben (siehe z.B. C.L.Foy, D.W. Pritchard (Ed.), "Pesticide Formulation and Adjuvant Technology", CRC Press, Inc, 1996, Boca Raton, Florida, USA; C.L. Foy (Ed.), "Adjuvants for Agrochemicals, CRC Press, Inc, 1992, Boca Raton, Florida, USA). So ist beispielsweise bekannt, Sulfonylharnstoffe mit Adjuvantien auf Basis von Pflanzenölen zu mischen, die auch kommerziell erhältlich sind (WO 01/30155).

8

25

Es bestand die Aufgabe, neue Adjuvantien zur Verfügung zu stellen, die vorteilhafte Eigenschaften aufweisen, insbesondere in Kombination mit agrochemischen Wirkstoffen, wie Herbiziden.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß diese Aufgabe durch die speziellen Adjuvantien der vorliegenden Erfindung gelöst wird.

30

Die vorliegende Erfindung betrifft somit ein flüssiges Adjuvant, enthaltend

•

eines oder mehrere Tenside der Formel (I),

a

Ar-O-(CHR1-CHR2-0-)y-R3

 \equiv

worin

Ary list, welches durch mindestens zwei, vorzugsweise 2 bis 10, (C₁-C₃₀)Alkylreste substituiert ist,

R¹ H oder (C₁-C₆)Alkyl ist,

R² H oder (C₁-C₆)Alkyl ist, R³ H, ein unsubstituierter c

¹³ H, ein unsubstituierter oder substituierter (C₁-C₃₀)

9

Kohlenwasserstoffrest, vorzugsweise (C₁-C₃₀)Alkyl, (C₂-C₃₀)Alkenyl oder (C₂-C₃₀)Alkinyl, ein Sulfonatrest, ein Phosphonatrest, ein Acylrest ist, und

y eine ganze Zahl von 1 bis 100, vorzugsweise 1 bis 20 bedeutet, und

15 b) einen oder mehrere Fettsäureester.

In den Tensiden der Formel (I) können für y > 1 die y Einheiten (CHR¹-CHR²-O) gleich (z.B. Ethylenoxid-Homopolymereinheiten oder Propylenoxid-Homopolymereinheiten) oder voneinander verschieden (z.B.

20 Ethylenoxid/Propylenoxid-Copolymereinheiten) sein. Tenside der Formel (I) sind allgemein bekannt und auch kommerziell erhältlich, z.B. aus der Sapogenat® T-Reihe von Clariant AG. Außerdem können Tenside der Formel (I) durch bekannte Reaktionen hergestellt werden, z.B. Tenside der Formel (I) mit R³ = H durch Umsetzung von kommerziell erhältlichen Epoxiden, z.B. der Formel (I'), mit

25 Hydroxylaromaten, z.B. der Formel (I"), unter katalytischen Bedingungen (z.B. NaOH und/oder NaAcetat; Temperatur ca. 100 - 200°C; Überdruck von ca. 2 - 10 bar).

R. O

AroH

E

30 Die Reste R¹ und R² in Formel (l') und der Rest Ar in Formel (l'') sind definiert wie in Formel (l). Tenside der Formel (l) mit R³ ≠ H lassen sich aus Tensiden der Formel (l)

c

mit R³ = H nach Standardreaktionen gewinnen. Beispielsweise lassen sich Tenside der Formel (I) gewinnen mit R³ = (substituierter) Kohlenwasserstoffrest wie Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl durch Alkylierung, Alkenylierung oder Alkinylierung, z.B. mit Alkylhatogeniden, Alkenylhatogeniden oder Alkinylhatogeniden unter basischer Katalyse; mit R³ = Sulfonatrest durch Sulfatierung mit anschließender Neutralisation; mit R³ = Phosphonatrest durch Phosphatierung; mit R³ = Acylrest durch Acylierung.

ß

Diese Reaktionen sind dem Fachmann gut bekannt und sind z.B. beschrieben in "Surfactants in Consumer Products" (J. Falbe, Springer Verlag Heidelberg, 1987, sowie dort zitierte Literatur) oder J. March, Advanced Organic Chemistry, 4th Edition, John Wiley & Sons, New York, 1992.

2

Die Epoxide der Formel (I') lassen sich nach bekannten Methoden, z.B. aus den korrespondierenden Alkenen herstellen und sind kommerziell erhältlich, z.B.

15 Ethylenoxid oder Propylenoxid.

Die Verbindungen der Formel ("") sind kommerziell erhältlich, sowie in der Literatur beschrieben, ebenso können sie durch Standardreaktionen, die dem Fachmann bekannt sind, hergestellt werden. So können beispielsweise Hydroxyaromaten, wie z.B. Phenol, mit Alkoholen, Olefinen oder Alkylhalogeniden unter katalytischen Bedingungen (Protonensäuren wie Schwefel- oder Phosphorsäure oder Lewissäuren wie Aluminiumchlorid oder Bortrifluorid-diethylether) zu den Verbindungen der Formel ("") umgesetzt werden. Einen breiten Überblick bietet z.B. "Methoden der organischen Chemie" (Houben-Weyl) 4. Auflage, 1976, Bd 6/1c, S. 925 ff; (ISBN 3-13-204204-8).

2

Bevorzugt sind Tenside der Formel (I), worin Ar in Formel (I) ein Naphthyl- oder Phenylrest ist, der 3 bis 7, vorzugweise 3 bis 5 (C₁-C₁₀)Alkylreste trägt. Bevorzugt ist Ar ein Phenylrest, der 3 bis 5 (C₁-C₁₀)-Alkylreste trägt wie Tri(C₁-C₆)Alkyl-Phenyl, besonders bevorzugt Tri-butyl-Phenyl wie Tri-2,4,6-sec-Butyl-Phenyl.

R1 und R2 sind bevorzugt H oder Methyl, besonders bevorzugt H.

ဓ

22

R³ ist bevorzugt H, (C₁-C₂₂)Alkyl, (C₂-C₂₂)Alkenyl, (C₂-C₂₂)Alkinyl, ein Acylrest wie CO-(C₁-C₃₀)Alkyl, CO-(C₂-C₃₀)Alkenyl, CO-(C₂-C₃₀)Alkinyl, CO-(C₁-C₃₀)Alkoxy, CO-(C₂-C₃₀)Alkenyloxy, CO-(C₂-C₃₀)Alkinyloxy oder COH, oder

- ein Sulfonatrest wie SO₃X, worin X gleich H oder ein Kation ist wie ein anorganisches Kation, z.B. ein Alkalimetall- oder Erdalkalimetallkation wie Na, K oder Mg oder ein organisches Kation, z.B. ein primäres, sekundäres, tertiäres oder quartäres Ammoniumion wie NH₃CH₃, NH₂(CH₃)₂, NH(C₂H₅)₃ oder N(CH₃)₄, oder ein Phosphonatrest wie (O)P(OR) (OR"), worin R', R" unabhängig voneinander H
 - 10 oder ein Kation sind wie ein anorganisches Kation, z.B. ein Alkalimetall- oder Erdalkalimetallkation wie Na, K oder Mg oder ein organisches Kation z.B. ein primäres, sekundäres, tertiäres oder quartäres Ammoniumion wie NH₃CH₃, NH₂(CH₅)₂, NH(C₂H₃)₃ oder N(CH₃)₄, und R', R'' auch Ar-O-(CHR¹CHR²)₃ sein können, wobei Ar, R¹, R² und y wie in Formel (I) definiert sind.
- 15 Besonders bevorzugt ist R³ = H, (C₁-C₆)Alkyl oder SO₃M, worin M ein Kation ist.

Für y sind Werte von 2 bis 20 bevorzugt, besonders bevorzugt sind Werte von 2 bis 14, ganz besonders bevorzugt von 2 bis 9.

- Ganz besonders bevorzugt sind Tenside der Formel (I), worin Ar Tri (C₁-C₆)Alkyl-Phenyl, besonders bevorzugt Tri-butyl-Phenyl wie Tri-2,4,6-sec-Butyl-Phenyl ist, R¹ = R² = R³ = H ist und y eine ganze Zahl von 2 bis 14 ist, z.B. Tenside aus der Sapogant® T-Reihe von Clariant, z.B. Sapogenat® T 040, Sapogenat® T 060, Sapogenat® T 070, Sapogenat® T 080, Sapogenat® T 100,
- 25 Sapogenat® T 110 und Sapogenat® T 130. Bevorzugt sind als Komponente a) auch Gemische von zwei oder mehr verschiedenen Tensiden der Formel (I), z.B. von zwei oder mehr verschiedenen Tensiden aus der Sapogenat® T-Reihe.

In Formel (I) und allen anderen Formeln dieser Beschreibung können

30 kohlenstoffhaltige Reste wie Alkyl, Alkoxy, Haloalkyl, Haloalkoxy, Alkylamino und Alkylthio sowie die entsprechenden ungesättigten und/oder substituierten Reste im Kohlenstoffgerüst jeweils geradkettig oder verzweigt sein. Wenn nicht speziell

angegeben, weisen diese Reste im allgemeinen 1 bis 30 C-Atome auf, wobei die niederen Kohlenstoffgerüste, z.B. mit 1 bis 6 C-Atomen bzw. bei ungesättigten zusammengesetzten Bedeutungen wie Alkoxy, Haloalkyl usw., bedeuten z.B. Gruppen mit 2 bis 6 C-Atomen, bevorzugt sind. Alkylreste, auch in den

Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, t- oder sec-Butyl, Pentyle, Hexyle, wie n-Hexyl, Allyl, 1-Methylprop-2-en-1-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl, But-2-en-1-yl, But-3-en-1-yl, Alkylresten entsprechenden möglichen ungesättigten Reste; Alkenyl bedeutet z.B. 1-Methyl-but-3-en-1-yl und 1-Methyl-but-2-en-1-yl; Alkinyl bedeutet z.B. Propargyl, , 4-Dimethylpentyl; Alkenyl- und Alkinylreste haben die Bedeutung der den -Hexyl und 1,3-Dimethylbutyl, Heptyle, wie n-Heptyl, 1-Methylhexyl und But-2-in-1-yl, But-3-in-1-yl, 1-Methyl-but-3-in-1-yl. 9 S

oder (C₃-C₁₂)-Alkenyl bedeutet vorzugsweise einen Alkenylrest mit 3 bis 4, 3 bis 5, 3 Alkenyl in der Form (C₃-C₄)Alkenyl, (C₃-C₅)Alkenyl, (C₃-C₆)Alkenyl (C₃-C₈)Alkenyl bis 6, 3 bis 8 bzw. 3 bis 12 C-Atomen, bei dem die Doppelbindung nicht an dem C-Atom liegt, das mit dem übrigen Molekülteil der Verbindung der Formel (I) verbunden ist ("yı"-Position). Entsprechendes gilt für (C3-C4)Alkinyl etc., (C3-C4)Alkenyloxy etc. und (C3-C4)Alkinyloxy etc.

5

C-Atome auf; besonders bevorzugt bedeutet ein Kohlenwasserstoffrest Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl mit bis zu 12 C-Atcmen oder Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6 oder 7 Ringatomen Kohlenwasserstoffrest, z.B. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl oder Aryl. Ein Kohlenwasserstoffrest weist bevorzugt 1 bis 40 C-Atome, vorzugsweise 1 bis 30 Ein Kohlenwasserstoffrest bedeutet ein geradkettiger, verzweigter oder cyclischer und gesättigter oder ungesättigter aliphatischer oder aromatischer 25 ಣ

beispielsweise Phenyl, Naphthyl, Tetrahydronaphthyl, Indenyl, Indanyl, Pentalenyl, Aryl bedeutet ein mono-, bi- oder polycyclisches aromatisches System, Fluorenyl und ähnliches, vorzugsweise Phenyl.

8

neteroaromatisch und unsubstituiert oder substituiert sein; er enthält vorzugsweise sin oder mehrere Heteroatome im Ring, vorzugsweise aus der Gruppe N, O und S; Ein heterocyclischer Rest oder Ring (Heterocyclyl) kann gesättigt, ungesättigt oder orzugsweise ist er ein aliphatischer Heterocyclylrest mit 3 bis 7 Ringatomen oder

- Heteroatome. Der heterocyclische Rest kann z.B. ein heteroaromatischer Rest oder Ring (Heteroaryl) sein, wie z.B. ein mono-, bi- oder polycyclisches aromatisches ein heteroaromatischer Rest mit 5 oder 6 Ringatomen und enthält 1, 2 oder 3 oeispielsweise Pyridyl, Pyrimidinyl, Pyridazinyl, Pyrazinyl, Triazinyl, Thienyl, System, in dem mindestens 1 Ring ein oder mehrere Heteroatome enthält, 2
- Thiazolyl, Oxazolyl, Furyl, Pyrrolyl, Pyrazolyl und Imidazolyl, oder ist ein partiell oder neterocyolischen Rest kommen die weiter unten genannten Substituenten in Frage, vollständig hydrierter Rest wie Oxiranyl, Oxetanyl, Pyrrolidyl, Piperidyl, Piperazinyl, Dioxolanyl, Morpholinyl, Tetrahydrofuryl. Als Substituenten für einen substituierten zusätzlich auch Oxo. Die Oxogruppe kann auch an den Heteroringatomen, die in 9
 - verschiedenen Oxidationsstufen existieren können, z.B. bei N und S, auftreten. 5

Halogen bedeutet beispielsweise Fluor, Chlor, Brom oder Iod. Haloalkyl, -alkenyl und nsbesondere durch Fluor oder Chlor, teilweise oder vollständig substituiertes Alkyl, -alkinyl bedeuten durch Halogen, vorzugsweise durch Fluor, Chlor und/oder Brom,

- CH₂CH₂CI; Haloalkoxy ist z.B. OCF₃, OCHF₂, OCH₂F, CF₃CF₂O, OCH₂CF₃ und Alkenyl bzw. Alkinyl, z.B. CF3, CHF2, CH2F, CF3CF2, CH2FCHCI, CCI3, CHCl2, OCH2CH2CI; entsprechendes gilt für Haloalkenyl und andere durch Halogen substituierte Reste. 2
- Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl, Phenyl und Benzyl, oder substituiertes Heterocyclyl oder abgeleiteten substituierten Rest, wobei die Substituenten beispielsweise einen oder Substituierte Reste, wie substituierte Kohlenwasserstoffreste, z.B. substituiertes Heteroaryl, bedeuten beispielsweise einen vom unsubstituierten Grundkörper mehrere, vorzugsweise 1, 2 oder 3 Reste aus der Gruppe Halogen, Alkoxy, 25 ဓ
 - Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Formyl, Carbamoyl, Mono- und Dialkylaminocarbonyl, substituiertes Amino, wie Acylamino, Mono- und Dialkylamino, und Alkylsulfinyl, Haloalkoxy, Alkylthio, Hydroxy, Amino, Nitro, Carboxy, Cyano, Azido,

7

Haloalkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Haloalkylsulfonyl und, im Falle cyclischer Reste, auch Alkyl und Haloalkyl sowie den genannten gesättigten kohlenwasserstoffhaltigen Resten entsprechende ungesättigte aliphatische Reste, wie Alkenyl, Alkinyl, Alkenyloxy, Alkinyloxy etc. bedeuten. Bei Resten mit C-Atomen sind solche mit 1 bis

A C-Atomen, insbesondere 1 oder 2 C-Atomen, bevorzugt. Bevorzugt sind in der Regel Substituenten aus der Gruppe Halogen, z.B. Fluor und Chlor, (C₁-C₄)Alkyl, vorzugsweise Methyl oder Ethyl, (C₁-C₄)Haloalkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₁-C₄)Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, (C₁-C₄)Haloalkoxy, Nitro und Cyano. Besonders bevorzugt sind dabei die Substituenten Methyl, Methoxy und Chlor.

Gegebenenfalls substituiertes Phenyl ist vorzugsweise Phenyl, das unsubstituiert oder ein- oder mehrfach, vorzugsweise bis zu dreifach durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Halogenalkyl, (C₁-C₄)Halogenalkoxy und Nitro substituiert ist, z.B. o., m- und p-Tolyl, Dimethylphenyle, 2-, 3- und 4-Chlorphenyl, 2-, 3- und 4-Trifluor- und -Trichlorphenyl, 2,4-, 3,5-, 2,5- und 2,3-Dichlorphenyl, o., m- und p-Methoxyphenyl.

5

Ein Acylrest bedeutet den Rest einer organischen Säure, der formal durch
Abspaltung einer OH-Gruppe aus der organischen Säure entsteht, z.B. der Rest
einer Carbonsäure und Reste davon abgeleiteter Säuren wie der Thiocarbonsäure,
gegebenenfalls N-substituierten Iminocarbonsäuren oder die Reste von
Kohlensäuremonoestern, gegebenenfalls N-substituierter Carbaminsäuren,
Sulfonsäuren, Sulfinsäuren, Phosphonsäuren, Phosphinsäuren.

25

Ein Acylrest ist bevorzugt Formyl oder aliphatisches Acyl aus der Gruppe CO-R*, CS-R*, CO-OR*, CS-R*, SOR* oder SO₂R*, wobei R* und R* jeweils einen C₁-C₃₀-Kohlenwasserstoffrest bedeutet, der unsubstituiert oder substituiert ist, oder Aminocarbonyl oder Aminosulfonyl, wobei die beiden letztgenannten Reste unsubstituiert, N-monosubstituiert oder N,N-disubstituiert sind.

Acyl bedeutet beispielsweise Formyl, Halogenalkylcarbonyl, Alkylcarbonyl wie

9

(C₁-C₄)Aikylcarbonyl, Phenylcarbonyl, wobei der Phenylring substituiert sein kann,

α

z.B. wie oben für Phenyl angegeben, oder Alkyloxycarbonyl, Phenyloxycarbonyl, Benzyloxycarbonyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfinyl, N-Alkyl-1-iminoalkyl und andere Reste von organischen Säuren.

Stereoisomeren und den anderen Formeln in dieser Beschreibung sind auch alle Stereoisomeren und deren Gemische umfaßt. Solche Verbindungen der enthalten ein oder mehrere asymmetrische C-Atome oder auch Doppelbindungen, die in der allgemeinen Formel nicht gesondert angegeben sind. Die durch ihre spezifische Raumform definierten möglichen Stereoisomeren, wie Enantiomere, Diastereomere,

10 Z- und E-Isomere sind alle von den jeweiligen Formeln umfaßt und können nach üblichen Methoden aus Gemischen der Stereoisomeren erhalten oder auch durch stereoselektive Reaktionen in Kombination mit dem Einsatz von stereochemisch reinen Ausgangsstoffen hergestellt werden. 15 Die in den erfindungsgemäßen Adjuvantien enthaltenen Fettsäureester können z.B. natürlichen Ursprungs sein, z.B. natürliche Öle wie tierische Öle oder Pflanzenöle, oder synthetischen Ursprungs sein. Die Fettsäureester sind bevorzugt Ester von C₁₀-C₂₂-, vorzugsweise C₁₂-C₂₀-Fettsäuren. Die C₁₀-C₂₂-Fettsäureester sind beispielsweise Ester ungesättigter oder gesättigter C₁₀-C₂₂-Fettsäuren, insbesondere

20 mit gerader Kohlenstoffatomzahl, z.B. Erucasäure, Laurinsäure, Palmitinsäure und insbesondere C₁₈-Fettsäuren wie Stearinsäure, Ölsäure, Linolsäure oder Linolensäure.

Beispiele für Fettsäureester wie $C_{10}\text{-}C_{22}\text{-}$ Fettsäure-Ester sind Glycerin- und

25 Glykolester von Fettsäuren wie C₁₀-C₂₂-Fettsäuren oder deren
Umesterungsprodukte, z.B. Alkyl-Fettsäureester wie C₁-C₂₀-Alkyl-C₁₀-C₂₂-FettsäureEster, wie sie z.B. durch Umesterung der vorgenannten Glycerin- oder GlykolFettsäureester wie C₁₀-C₂₂-Fettsäure-Ester mit C₁-C₂₀-Alkoholen (z.B. Methanol,
Ethanol, Propanol oder Butanol) erhalten werden können. Die Umesterung kann

30 nach bekannten Methoden erfolgen, wie sie z.B. beschrieben sind im Römpp Chemie Lexikon, 9. Auflage, Band 2, Seite 1343, Thieme Verlag Stuttgart.

Methylester, Ethylester, Propylester, Butylester, 2-ethyl-hexylester und Dodecylester. Als Glykol- und Glycerin-Fettsäureester wie C₁₀-C₂₂-Fettsäure-Ester bevorzugt sind Als Alkyl-Fettsäureester wie C₁-C₂₀-Alkyl-C₁₀-C₂₂-Fettsäure-Ester bevorzugt sind die einheitlichen oder gemischten Glykolester und Glycerinester von C10-C22-

Kohlenstoffatomen, z.B. Erucasäure, Laurinsäure, Palmitinsäure und insbesondere In den erfindungsgemäßen Aduvantien enthaltene tierische Öle b) sind allgemein C18-Fettsäuren wie Stearinsäure, Ölsäure, Linolsäure oder Linolensäure. Fettsäuren, insbesondere solcher Fettsäuren mit gerader Anzahl an ß

bekannt und kommerziell erhältlich. Unter dem Begriff tierische Öle im Sinne der vorliegenden Erfindung werden z.B. Öle tierischen Ursprungs verstanden wie Waltranöl, Lebertranöl, Moschusöl oder Nerzöl 9

vorliegenden Erfindung werden z.B. Öle aus ölliefernden Pflanzenarten wie Sojaöl, verstanden werden, z.B. Alkylester wie Rapsölmethylester oder Rapsölethylester. In den erfindungsgemäßen Adjuvantien enthaltene Pflanzenöle b) sind allgemein Rapsöl, Maiskeimöl, Sonnenblumenöl, Baumwollsaatöl, Leinöl, Kokosöl, Palmöl, bekannt und kommerziell erhältlich. Unter dem Begriff Pflanzenöle im Sinne der Distelöl, Walnussöl, Erdnussöl, Olivenöl oder Rhizinusöl, insbesondere Rapsöl verstanden, wobei unter den Pflanzenölen auch deren Umesterungsprodukte 5 2

Fettsäuren. Die C $_{10}$ -C $_{22}$ -Fettsäureester sind beispielsweise Ester ungesättigter oder gesättigter C₁₀-C₂₂-Fettsäuren, insbesondere mit gerader Kohlenstoffatomzahl, z.B. Encasäure, Laurinsäure, Palmitinsäure und insbesondere C₁₆-Fettsäuren wie Die Pflanzenöle sind bevorzugt Ester von $C_{10}\text{-}C_{22}$ -, vorzugsweise $C_{12}\text{-}C_{20}$ -Stearinsäure, Ölsäure, Linolsäure oder Linolensäure. 22

werden können. Die Umesterung kann nach bekannten Methoden erfolgen, wie sie durch Umesterung der vorgenannten Glycerin- oder Glykol-C10-C22-Fettsäure-Ester Beispiele für Pflanzenöle sind $\mathsf{C}_{10} ext{-}\mathsf{C}_{22} ext{-}\mathsf{Fetts}$ äure-Ester von Glycerin oder Glykol mit den C₁₀-C₂₂-Fettsäuren, oder C₁-C₂₀-Alkyl-C₁₀-C₂₂-Fettsäure-Ester, wie sie z.B. mit C₁-C₂₀-Alkoholen (z.B. Methanol, Ethanol, Propanol oder Butanol) erhalten

ဓ္က

z.B. beschrieben sind im Römpp Chemie Lexikon, 9. Auflage, Band 2, Seite 1343, Thieme Verlag Stuttgart.

9

z.B. Phytorob®B (Novance, Frankreich, nachfolgend Phytorob B genannt), Edenor® kommerziell erhältlicher Pflanzenöle, insbesondere Rapsöle wie Rapsölmethylester, Reihe (Cognis, Deutschland, nachfolgend Agnique genannt) oder Biodiesel oder in MESU (Cognis, Deutschland, nachfolgend Edenor genannt) und Agnique® ME-Die Pflanzenöle können in den erfindungsgemäßen Adjuvantien z.B. in Form Ŋ

Form kommerziell erhältlicher ölhaltiger Formulierungszusatzstoffe, insbesondere

Deutschland, nachfolgend Rako-Binol genannt, Hauptbestandteil: Rapsöl), Renol® Chemical Company, Australien, nachfolgend Hasten genannt, Hauptbestandteil: solcher auf Basis von Rapsölen wie Rapsölmethylester, z.B. Hasten® (Victorian Rapsölmethylester), Actirob®B (Novance, Frankreich, nachfolgend ActirobB genannt, Hauptbestandteil: Rapsölmethylester), Rako-Binol® (Bayer AG, 9

Rapsölmethylester) oder Stefes Mero® (Stefes, Deutschland, nachfolgend Mero (Stefes, Deutschland, nachfolgend Renol genannt, Pflanzenölbestandteil: genannt, Hauptbestandteil: Rapsölmethylester) enthalten sein.

15

Beispiele für synthetische Fettsäureester sind z.B. solche die sich von Fettsäuren mit ungerader Kohlenstoffatomanzahl ableiten, wie C11-C21-Fettsäureester.

20

vorzugsweise zwischen 2 und 30 Gew.-%, besonders bevorzugt zwischen 2 und 20 Raumtemperatur) flüssig. Sie enthalten im allgemeinen zwischen 1 und 50 Gew.-%, Gew.-%, an einem oder mehreren Tensiden der Formel (I), sowie zwischen 99 und Pflanzenölen. In einzelnen Fällen können diese Gehaltsgrenzen auch unter- oder Die erfindungsgemäßen Adjuvantien sind bei Normalbedingungen (Normaldruck, überschritten werden. Bevorzugte erfindungsgemäße Adjuvantien enthalten die 50 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 98 und 70 Gew.-%, besonders bevorzugt zwischen 98 und 80 Gew.-% an einem oder mehreren Fettsäureestern b) wie

25

Tenside der Formel (I) im Überschuß gegenüber den Fettsäureestern b) wie 30

2

Darüber hinaus können die erfindungsgemäßen Adjuvantien typische Hilfsstoffe wie werden Stoffe verstanden, die chemisch und biologisch weitgehend inert sind, und Zusatzstoffe und Formulierungshilfsstoffe enthalten. Unter dem Begriff Hilfsstoffe deren Einsatz die bestimmungsgemäße Handhabung eines Mittels ermöglichen

ა

Beispiele für Hilfsstoffe sind

Gew.-%) oder weitere Tenside (nichtionische, kationische, anionische, polymere Netzmittel wie Genapol[®] LRO (0-20 Gew.-%), Dispergiermittel wie Tamol[®] (0-15 Tenside) (0-30 Gew.-%);

Anorganische Salze wie NaCl, Na₂SO₄, MgCl₂ (0-50 Gew.-%), (oligo-; poly-)-Phosphate; Carbonate wie Kaliumcarbonat;

9

Dünger wie Ammoniumsulfat, Ammoniumnitrat, Harnstoff, Phosphor- und Kaliumnaltige Komponenten, gegebenenfalls weitere Spurenelemente (0-60 Gew.-%);

Entschäumer wie Fluowet® PP (0-2 Gew.-%);

5

Polyaminosäuren, Polyvinylalkohole, Polyvinylpyrrolidon, Polyacrylsäure-Derivate Bindemittel wie geeignete natürliche oder synthetische Stoffe wie (0-15 Gew.-%); oder

Lösemittel wie Wasser oder organische Solventien (0-15 Gew.-%).

8

Bereiche, die als typisch anzusehen sind, die aber in Einzelfällen auch unter- oder Bei den für die Hilfsstoffe angegebenen Mengen (Gew.-%) handelt sich um überschritten werden können. Die Herstellung der erfindungsgemäßen Adjuvantien erfolgt durch übliche Verfahren, z.B. Mischen durch Lösen oder Emulgieren der Einzelkomponenten, bevorzugt bei Raumtemperatur. Sofern weitere Hilfsstoffe enthalten sind, werden diese ebenfalls bevorzugt bei Raumtemperatur eingetragen. Die Zugabereihenfolge der Einzelkomponenten ist dabei im allgemeinen beliebig. 25

8

agrochemischen Wirkstoffen c) zu agrochemischen Mitteln kombiniert werden, z.B. Die erfindungsgemäßen Adjuvantien können mit einem oder mehreren

Tankmischungen. Solche agrochemischen Mittel sind ebenfalls neu und Gegenstand in Form von Co-Formulierungen oder Tankmischungen, vorzugsweise in der vorliegenden Erfindung.

4

odosulfuron, Amidosulfuron, Foramsulfuron), Diflufenican, Bromoxynilhaltige oder Propoxycarbazone oder Amicarbazone oder Sulfonylhamstoffe wie Mesosulfuron, Safener und Wachstumsregulatoren in Betracht. Bevorzugt sind Herbizide, z.B. blattaktive Herbizide wie ALS-Inhibitoren (z.B. Sulfonamide wie Flucarbazone, Als agrochemische Wirkstoffe kommen z.B. Herbizide, Insektizide, Fungizide, വ

vie Fenoxaprop-p-ethyl, Zuckerrübenherbizide wie Desmedipham, Phenmedipham, Ethofumesate oder Metamitron, Glyphosate oder Glufosinate oder auch Wirkstoffe oxynilhaltige Produkte, Herbizide aus der Klasse der Aryloxy-Phenoxypropionate aus der Klasse der HPPD-Inhibitoren (z.B. Isoxaflutole, Sulcotrione, Mesotrione) 6

In den erfindungsgemäßen agrochemischen Mitteln enthaltene Herbizide sind z.B. ALS-Inhibitoren (Acetolactat-Synthetase-Inhibitoren) oder von ALS-Inhibitoren Thiocarbamate, Halogenacetanilide, substituierte Phenoxy-, Naphthoxy- und verschiedene Herbizide, wie Herbizide aus der Gruppe der Carbamate, Phenoxyphenoxycarbonsäure-Derivate sowie Heteroaryloxy-5

hexandionabkömmlinge, Phosphor-haltige Herbizide, z.B. vom Glufosinate-Typ oder phenoxyalkancarbonsäure-Derivate, wie Chinolyloxy-, Chinoxalyl-oxy-, Pyridyloxy-, Benzoxazolyloxy- und Benzthiazolyloxyphenoxyalkan-carbonsäureester, Cyclovom Glyphosate-Typ, sowie S-(N-Aryl-N-alkylcarbamoylmethyl)dithiophosphorsäureester. 2

25

Triazolo-pyrimidin-sulfonamid-Derivate und um Sulfonamide, vorzugsweise aus der Pyrimidinyloxy-pyridincarbonsäure-Derivate, Pyrimidyloxy-benzoesäure-Derivate, Gruppe der Sulfonylhamstoffe, besonders bevorzugt solche mit der allgemeinen 3ei den ALS-Inhibitoren handelt es sich insbesondere um Imidazolinone, Formet (II) und/oder deren Salze,

ဓ

€

Rª-SO₂-NR⁰-CO-(NR¹)_x - R⁵

worin

R^a ein Kohlenwasserstoffrest, vorzugsweise ein Arylrest wie Phenyl, der unsubstituiert oder substituiert ist, oder ein heterocyclischer Rest, vorzunsweise ein Heteroandrest wie Dwidd, der unsubstituiod oder

S

vorzugsweise ein Heteroarylrest wie Pyridyl, der unsubstituiert oder substituiert ist, und wobei die Reste inklusive Substituenten 1-30 C-Atome, vorzugsweise 1-20 C-Atome aufweisen, oder R^a eine elektronenziehende Gruppe wie ein Sulfonamidrest ist,

ein Wasserstoffatom oder ein Kohlenwasserstoffrest ist, der unsubstituiert oder substituiert ist und inklusive Substituenten 1-10 C-Atome aufweist, z.B. unsubstituiertes oder substituiertes C₁-C₆-Alkyl, vorzugsweise ein Wasserstoffatom oder Methyl,

9

R^y ein Wasserstoffatom oder ein Kohlenwasserstoffrest ist, der unsubstituiert oder substituiert ist und inklusive Substituenten 1-10 C-Atome aufweist, z.B. unsubstituiertes oder substituiertes C₁-C₆-Alkyl, vorzugsweise ein Wasserstoffatom oder Methyl,

5

x gleich Null oder 1 ist, und

R⁶ ein heterocyclischer Rest ist.

20 Besonders bevorzugte ALS-Inhibitoren sind Sulfonylharnstoffe der Formel (III) und/oder deren Salze,

$$R^{5} \qquad (O)_{m} - SO_{2} - NIH - C - NR^{6}$$

$$N = X \qquad (III)$$

worin

22

R⁴ C₁-C₄-Alkoxy, vorzugsweise C₂-C₄-Alkoxy, oder CO-R^a ist, worin R^a gleich OH, C₁-C₄-Alkoxy oder NR^bR^c ist, worin R^b und R^c unabhängig voneinander gleich oder verschieden H oder C₁-C₄-Alkyl sind,

R⁵ Halogen oder (A)_n-NR⁴R^e ist, worin n gleich Null oder 1 ist, A eine Gruppe CR'R^e ist, worin R' und R^e unabhängig voneinander gleich oder verschieden H

14

oder C₁-C₄-Alkyl sind, R^d gleich H oder C₁-C₄-Alkyl ist und R^e ein Acyl-Rest wie Formyl oder C₁-C₄-Alkyl-Sulfonyl ist, und R⁵ für den Fall, daß R⁴ gleich C₁-C₄-Alkoxy, vorzugsweise C₂-C₄-Alkoxy, bedeutet auch H sein kann,

R⁶ H oder C₁-C₄-Alkyl ist,

5 m gleich Null oder 1, vorzugsweise Null ist,

X und Y unabhängig voneinander gleich oder verschieden C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy oder C₁-C₆-Alkylthio sind, wobei jeder der drei genannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, C₁-C₄-Alkoxy und C₁-C₄-Alkylthio substituiert ist, oder C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl,

C₂-C₆-Alkynyl, C₃-C₆-Alkenyloxy oder C₃-C₆-Alkynyloxy sind, vorzugsweise C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy, und

9

Z gleich CH oder N ist.

Bevorzugte Sulfonylharnstoffe der allgemeinen Formel (III) und/oder deren Salze

sind solche, worin

5

m gleich Null ist, und

a) R⁴ gleich CO-(C₁-C₄-Alkoxy) ist und R⁵ gleich Halogen, vorzugsweise Jod ist,

20 oder R⁵ gleich CH₂-NHR^e ist, worin R^e ein Acylrest, vorzugsweise C₁-C₄-Alkyl-Sulfonyl ist, oder

b) $R^4\,$ gleich CO-N(C₁-C₄-Alkyl)₂ und $R^5\,$ gleich NHR° ist, worin R° ein Acylrest, vorzugsweise Formyl ist.

25

Unter den in den erfindungsgemäßen herbiziden Mitteln als Komponente enthaltenen Wirkstoffen aus der Gruppe der ALS-Inhibitoren wie Sulfonylhamstoffe sind im Sinne der vorliegenden Erfindung neben den neutralen Verbindungen stets auch deren Salze mit anorganischen und/oder organischen Gegenionen zu verstehen. So können z.B. Sulfonylhamstoffe Salze bilden, bei denen der

verstehen. So können z.B. Sulfonylharnstoffe Salze bilden, bei denen der Wasserstoff der -SO₂-NH-Gruppe durch ein für die Landwirtschaft geeignetes Kation ersetzt ist. Diese Salze sind beispielsweise Metallsalze, insbesondere

Alkalimetallsalze oder Erdalkalimetallsalze, insbesondere Natrium- und Kaliumsalze, Salzbildung durch Anlagerung einer Säure an basischen Gruppen, wie z.B. Amino und Alkylamino, erfolgen. Geeignete Säuren hierfür sind starke anorganische und oder auch Ammoniumsalze oder Salze mit organischen Aminen. Ebenso kann organische Säuren, beispielsweise HCI, HBr, H2SO4 oder HNO3. വ

(alkylsulfonyl)-alkylamino-]-sulfamide. Bevorzugt als Substituenten am Pyrimidinring Bevorzugte ALS-Inhibitoren entstammen aus der Reihe der Sulfonylharnstoffe, z.B. Pyrimidin- oder Triazinylaminocarbonyl-[benzol-, pyridin-, pyrazol-, thiophen- und

Dimethylamino, wobei alle Substituenten unabhängig voneinander kombinierbar (Alkylsulfonyl)-alkylamino-Teil sind Alkyl, Alkoxy, Halogen wie F, Cl, Br oder J, sind. Bevorzugte Substituenten im Benzol-, Pyridin-, Pyrazol-, Thiophen- oder oder Triazinring sind Alkoxy, Alkyl, Haloalkoxy, Haloalkyl, Halogen oder Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Acylamino wie Formylamino, Nitro, 9

Alkoxyaminocarbonyl, Halogenalkoxy, Halogenalkyl, Alkylcarbonyl, Alkoxyalkyl. Alkoxycarbonyl, Aminocarbonyl, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl, Alkylsulfonylaminoalkyl, (Alkansulfonyl)alkylamino. Solche geeigneten Sulfonylharnstoffe sind beispielsweise 5

Phenyl- und Benzylsulfonylharnstoffe und verwandte Verbindungen, z.B. 1-(2-Chlorphenylsulfonyl)-3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)harnstoff (Chlorsulfuron), A1)

2

I-(2-Ethoxycarbonylphenylsulfonyl)-3-(4-chlor-6-methoxypyrimidin-2-yl)harnstoff (Chlorimuron-ethyl), 1-(2-Methoxyphenylsulfonyl)-3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)harnstoff (Metsulfuron-methyl), 25

1-(2-Chlorethoxyphenylsulfonyl)-3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)harn-stoff

1-(2-Methoxycarbonylphenylsulfonyl)-3-(4,6-dimethylpyrimidin-2-yl)harnstoff (Triasulfuron),

(Sulfumeturon-methyl), ဗ္က

1-(2-Methoxycarbonylphenylsulfonyl)-3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-3methylharnstoff (Tribenuron-methyl)

9

1-(2-Methoxycarbonylbenzylsulfonyl)-3-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)harnstoff Bensulfuron-methyl), 1-(2-Methoxycarbonylphenylsulfonyl)-3-(4,6-bis-(difluormethoxy)pyrimidin-2-yl)harnstoff, (Primisulfuron-methyl),

3-(4-Ethoxy-6-ethyl-1,3,5-triazin-2-yl)-1-(2,3-dihydro-1,1-dioxo-2-methylbenzo[b]-3-(4-Ethyl-6-methoxy-1,3,5-triazin-2-yl)-1-(2,3-dihydro-1,1-dioxo-2-methylbenzo-[b]thiophen-7-sulfonyl)harnstoff (EP-A 0 796 83) S,

hiophen-7-sulfonyl)harnstoff (EP-A 0 079 683),

sulfonyl)-harnstoff (lodosulfuron-methyl und dessen Salze wie das Natriumsalz, WO 3-(4-Methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-1-(2-methoxycarbonyl-5-jod-phenyl-92/13845), 9

DPX-66037, Triflusulfuron-methyl (s. Brighton Crop Prot. Conf. - Weeds - 1995,

CGA-277476, (s. Brighton Crop Prot. Conf. - Weeds - 1995, S. 79),

methyl-benzoat (Mesosulfuron-methyl und dessen Salze wie das Natriumsalz, WO Methyl-2-[3-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)ureidosulfonyl]-4-methansulfon-amido-5

senzamid (Foramsulfuron und dessen Salze wie das Natriumsalz, WO 95/01344); N,N-Dimethyl-2-[3-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)ureidosulfonyl]-4-formylamino-

Thienylsulfonylharnstoffe, z.B. **A**2)

2

1-(2-Methoxycarbonylthiophen-3-yl)-3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-//)hamstoff (Thifensulfuron-methyl);

Pyrazolylsulfonylharnstoffe, z.B. A3) 22

1-(4-Ethoxycarbonyl-1-methylpyrazol-5-yl-sulfonyl)-3-(4,6-dimethoxypyrimidin-2yl)harnstoff (Pyrazosulfuron-methyl);

Methyl-3-chlor-5-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-ylcarbamoylsulfamoyl)-1-methyl-pyrazol-4-carboxylat (EP-A 0 282 613);

bonsäuremethylester (NC-330, s. Brighton Crop Prot. Conference "Weeds' 1991, Vol. 5-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl-carbamoylsulfamoyl)-1-(2-pyridyl)-pyrazol-4-car-1, S. 45 ff.),

DPX-A8947, Azimsulfuron, (s. Brighton Crop Prot. Conf. 'Weeds' 1995, S. 65);

Sulfondiamid-Derivate, z.B. ₹

Ŋ

hamstoff (Amidosulfuron) und dessen Strukturanaloge (EP-A 0 131 258 und Z. Pfl. 3-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl)-1-(N-methyl-N-methylsulfonylaminosulfonyl)-Krankh. Pfl. Schutz, Sonderheft XII, 489-497 (1990));

Pyridylsulfonylharnstoffe, z.B. A5)

9

I-(3-N,N-Dimethylaminocarbonylpyridin-2-ylsulfonyl)-3-(4,6-dimethoxypyrimidin-2yl)harnstoff (Nicosulfuron),

1-(3-Ethylsulfonylpyridin-2-ylsulfonyl)-3-(-(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)harnstoff

(Rimsulfuron), 5

carbonsäuremethylester, Natriumsalz (DPX-KE 459, Flupyrsulfuron, s. Brighton Crop 2-[3-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl)ureidosulfonyl]-6-trifluormethyl-3-pyridin-Prot. Conf. Weeds, 1995, S. 49),

Pyridylsulfonylharnstoffe, wie sie z.B. in DE-A 40 00 503 und DE-A 40 30 577

beschrieben sind, vorzugsweise solche der Formel 2

$$(R^{2t})_n$$
 $(R^{2t})_n$
 $(R^$

worin

CH oder N, vorzugsweise CH, ш 25

Jod oder NR²⁵R²⁶. R²3

(C₁-C₃)-alkyl, (C₁-C₃)-Alkoxy-carbonyl, Mono- oder Di-((C₁-C₃)-alkyl)-amino, Halogenalkyl, (C₁-C₃)-Halogenalkoxy, (C₁-C₃)-Alkylthio, (C₁-C₃)-Alkoxy-Wasserstoff, Halogen, Cyano, (C₁-C₃)-Alkyl, (C₁-C₃)-Alkoxy, (C₁-C₃)-

9

(C₁-C₃)-Alkylsulfinyl oder -sulfonyl, SO₂-NR^xR^y oder CO-NR^xR^y, insbesondere Wasserstoff,

R*, R" unabhängig voneinander Wasserstoff, (C₁-C₃)-Alkyl, (C₁-C₃)-Alkenyl, (C₁-C₃)-Alkinyl oder zusammen -(CH₂)₄-, -(CH₂)₅- oder -(CH₂)₂-O-(CH₂)₂-,

0,1,2 oder 3, vorzugsweise 0 oder 1 ist, Ŋ

Wasserstoff oder CH3,

Halogen, (C₁-C₂)-Alkyl, (C₁-C₂)-Alkoxy, (C₁-C₂)-Halogenalkyl, insbesondere R_{23}^{23}

CF₃, (C₁-C₂)-Halogenalkoxy, vorzugsweise OCHF₂ oder OCH₂CF₃,

(C₁-C₂)-Alkyl, (C₁-C₂)-Halogenalkoxy, vorzugsweise OCHF₂, oder (C₁-C₂)- R^{24}

9

(C1-C4)-Alkyl, R_{25}^{25}

(C₁-C₄)-Alkylsulfonyl oder \mathbb{R}^{26}

 R^{25} und R^{26} gemeinsam eine Kette der Formel -(CH2) $_3$ SO $_2$ - oder -(CH2) $_4$ SO $_2$ -

bedeuten, z.B. 3-(4,6-Dimethoxypyrimiden-2-yl)-1-(3-N-methylsulfonyl-N-

methyl-aminopyridin-2-yl)-sulfonylharnstoff, oder deren Salze;

5

A6) Alkoxyphenoxysulfonylharnstoffe, wie sie z.B. in EP-A 0 342 569 beschrieben sind, vorzugsweise solche der Formel

worin

2

CH oder N, vorzugsweise CH, ш

Ethoxy, Propoxy oder Isopropoxy, \mathbb{R}^{27} Halogen, NO2, CF3, CN, (C1-C4)-Alkyl, (C1-C4)-Alkoxy, (C1-C4)-Alkylthio oder R28

(C₁-C₃)-Alkoxy)-carbonyl, vorzugsweise in 6-Position am Phenylring,

25

0, 1, 2 oder 3, vorzugsweise 0 oder 1,

Wasserstoff, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₃-C₄)-Alkenyl, R²³

R³⁰, R³¹ unabhängig voneinander Halogen, (C₁-C₂)-Alkyl, (C₁-C₂)-Alkoxy, (C₁-C₂)-Halogenalkyl, (C₁-C₂)-Halogenalkoxy oder (C₁-C₂)-Alkoxy-(C₁-C₂)-alkyl,

vorzugsweise OCH3 oder CH3, bedeuten, z.B. 3-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2yl)-1-(2-ethoxyphenoxy)-sulfonylharnstoff, oder deren Salze;

A7) Imidazolylsulfonylharnstoffe, z.B.

MON 37500, Sulfosulfuron (s. Brighton Crop Prot. Conf. 'Weeds', 1995, S: 57), und andere verwandte Sulfonylharnstoff-Derivate und Mischungen daraus. Ŋ

aufgeführten Verbindungen: Amidosulfuron, Azimsulfuron, Bensulfuron-methyl, Typische Vertreter dieser Wirkstoffe sind unter anderem die nachfolgend

- Primisulfuron-Methyl, Prosulfuron, Pyrazosulfuron-Ethyl, Rimsulfuron, Sulfometuronmethyl, Ethoxysulfuron, Flazasulfuron, Flupyrsulfuron-Methyl-Natrium, Halosulfuron-Chlorimuron-Ethyl, Chlorsulfuron, Cinosulfuron, Cyclosulfamuron, Ethametsulfuron-Methyl, Sulfosulfuron, Thifensulfuron-Methyl, Triasulfuron, Tribenuron-Methyl, Methyl, Imazosulfuron, Metsulfuron-Methyl, Nicosulfuron, Oxasulfuron, 9
 - 22 (PJB Publications Ltd. 2000)) und Foramsulfuron und dessen Natriumsalz (Agrow Triflusulfuron-Methyl, Iodosulfuron-Methyl und dessen Natriumsalz (WO 92/13845), Mesosulfuron-Methyl und dessen Natriumsalz (Agrow Nr. 347, 3. März 2000, Seite Nr. 338, 15. Oktober 1999, Seite 26 (PJB Publications Ltd. 1999)). र्ठ
- Manual", 12. Auflage (2000), The British Crop Protection Council oder den nach den Die vorstehend aufgeführten Wirkstoffe sind z.B. bekannt aus "The Pesticide einzelnen Wirkstoffen aufgeführten Literaturstellen. ಜ

Weitere geeignete ALS-Inhibitoren sind z.B.

25

Imidazolinone, z.B. â 2-(4-Isopropyl-4-methyl-5-oxo-2-imidazolin-2-yl)-5-methylbenzoesäure-methylester und 2-(4-Isopropyl-4-methyl-5-oxo-2-imidazolin-2-yl)-4-methylbenzoesäure (Imazamethabenz),

5-Ethyl-2-(4-isopropyl-4-methyl-5-oxo-2-imidazolin-2-yl)-pyridin-3-carbonsäure (Imazethapyr), ဓ

2-(4-Isopropyl-4-methyl-5-oxo-2-imidazolin-2-yl)-chinolin-3-carbonsäure (Imazaquin),

2

2-(4-Isopropyl-4-methyl-5-oxo-2-imidazolin-2-yl)-pyridin-3-carbonsäure (Imazapyr), 5-Methyl-2-(4-isopropyl-4-methyl-5-oxo-2-imidazolin-2-yl)-pyridin-3-carbonsäure (Imazethamethapyr);

Triazolopyrimidinsulfonamid-Derivate, z.B. ပ S N-(2,6-Difluorphenyl)-7-methyl-1,2,4-triazolo[1,5-c]pyrimidin-2-sulfonamid Flumetsulam), V-(2,6-Dichlor-3-methylphenyl)-5,7-dimethoxy-1,2,4-triazolo[1,5-c]pyrimidin-2sulfonamid, N-(2,6-Difluorphenyl)-7-fluor-5-methoxy-1,2,4-triazolo[1,5-c]pyrimidin-2-sulfonamid, N-(2,6-Dichlor-3-methylphenyl)-7-chlor-5-methoxy-1,2,4-triazolo[1,5-c]pyrimidin-2sulfonamid, 9

N-(2-Chlor-6-methoxycarbonyl)-5,7-dimethyl-1,2,4-triazolo[1,5-c]pyrimidin-2sulfonamid (EP-A 0 343 752, US-A 4,988,812);

5

6

Pyrimidinyloxy-pyridincarbonsäure- bzw. Pyrimidinyloxybenzoesäure-

3-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl)-oxy-pyridin-2-carbonsäurebenzyl-ester (EP-A 0 249 707),

3-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl)-oxy-pyridin-2-carbonsäuremethylester (EP-A 2

0 249 707),

2,6-Bis[(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)-oxy]-benzoesäure (EP-A 0 321 846),

2,6-Bis[(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)-oxy]-benzoesäure-1-(ethoxycarbonyl-oxyethyl)ester (EP-A 0 472 113).

25

Inhibitoren verschiedenen herbiziden Wirkstoffen handelt es sich z.B. Herbizide aus der Gruppe der Carbamate, Thiocarbamate, Halogenacetanilide, substituierte Bei den in den erfindungsgemäßen herbiziden Mitteln enthaltenen von ALS-Phenoxy-, Naphthoxy- und Phenoxyphenoxycarbonsäure-Derivate sowie

carbonsäureester, Cyclo-hexandionabkömmlinge, Phosphor-haltige Herbizide, z.B. Heteroaryloxy-phenoxyalkancarbonsäure-Derivate, wie Chinolyloxy-, Chinoxalyloxy-, Pyridyloxy-, Benzoxazolyloxy- und Benzthiazolyloxyphenoxyalkan-ജ

Herbizide wie Bentazon, Cyanazin, Atrazin, Dicamba oder Hydroxybenzonitrile wie Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxyphenoxycarbonsäureester und -salze sowie alkylcarbamoylmethyl)-dithiophosphorsäureester. Bevorzugt sind dabei vom Glufosinate-Typ oder vom Glyphosate-Typ, sowie S-(N-Aryl-N-

Bromoxynil und loxynil und andere Blattherbizide.

S

erfindungsgemäßen agrochemischen Mitteln als Komponente enthalten sein können, Geeignete von ALS-Inhibitoren verschiedene herbizide Wirkstoffe, die in den sind beispielsweise:

Herbizide vom Typ der Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxyphenoxycarbonsäure-Derivate, wie ω

9

Phenoxyphenoxy- und Benzyloxyphenoxy-carbonsäure-Derivate, z.B. 2-(4-(2,4-Dichlorphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester (Diclofop-methyl), <u>E</u>

2-(4-(4-Brom-2-chlorphenoxy)phenoxy)propionsäuremethylester (DE-A 26 01 548), 2-(4-(4-Brom-2-fluorphenoxy)phenoxy)propionsäuremethylester (US-A 4,808,750), 2-(4-(2-Chlor-4-trifluormethylphenoxy)phenoxy)propionsäuremethylester (DE-A 24 33 067) 5

2-(4-(2-Fluor-4-trifluormethylphenoxy)phenoxy)propionsäuremethylester (US-A

4,808,750) ೫ 2-(4-(2,4-Dichlorbenzyl)phenoxy)propionsäuremethylester (DE-A 24 17 487),

4-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)phenoxy)pent-2-en-säureethylester,

2-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)phenoxy)propionsäuremethylester (DE-A 24 33 067);

2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)phenoxy)propionsäureethylester (EP-A 0 002 925), "Einkernige" Heteroaryloxyphenoxy-alkancarbonsäure-Derivate, z.B. <u>E</u>2 22

2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)phenoxy)propionsäurepropargylester

(EP-A 0 003 114),

2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)phenoxy)propionsäureethylester (EP-A 0 003 890),

ဓ္က

(EP-A 0 003 890),

2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)phenoxy)propionsäure-methylester

2-(4-(5-Chlor-3-fluor-2-pyridyloxy)phenoxy)propionsäurepropargylester (EP-A 0 191 736),

22

2-(4-(5-Trifluormethyl-2-pyridyloxy)phenoxy)propionsäurebutylester (Fluazifop-butyl);

S

2-(4-(6-Chlor-2-chinoxalyloxy)phenoxy)propionsäuremethylester und -ethylester "Zweikernige" Heteroaryloxyphenoxy-alkancarbonsäure-Derivate, z.B. Quizalofopmethyl und Quizalofopethyl), 2-(4-(6-Fluor-2-chinoxalyloxy)phenoxy)propionsäuremethylester (s. J. Pest. Sci. Vol.

10, 61 (1985)),

9

2-(4-(6-Chlor-2-chinoxalyloxy)phenoxy)propionsäure-2-isopropylidenaminooxyethylester (Propaquizafop)

sthyl), dessen D(+) Isomer (Fenoxaprop-P-ethyl) und 2-(4-(6-Chlorbenzthiazol-2-2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)phenoxy)propionsäureethylester (Fenoxaprop-

2-(4-(6-Chlorchinoxalyloxy)phenoxy)propionsäure-tetrahydro-2-furylmethylester (EP-/loxy)phenoxy)propionsäureethylester (DE-A 26 40 730), 5

A 0 323 727);

Chloracetanilide, z.B.

N-Methoxymethyl-2,6-diethyl-chloracetanilid (Alachlor), 2

N-(3-Methoxyprop-2-yl)-2-methyl-6-ethyl-chloracetanilid (Metolachlor),

N-(3-Methyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl-methyl)-chloressigsäure-2,6-dimethylanilid,

N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(1-pyrazolylmethyl)-chloressigsäureamid (Metazachlor);

Thiocarbamate, z.B. ග 2 S-Ethyl-N,N-dipropylthiocarbamat (EPTC),

S-Ethyl-N,N-diisobutylthiocarbamat (Butylate);

Cyclohexandionoxime, z.B. Î

3-(1-Allyloxyiminobutyl)-4-hydroxy-6,6-dimethyl-2-oxocyclohex-3-encarbonsäuremethylester, (Alloxydim) 8

2-(1-Ethoxyiminobutyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1-on (Sethoxydim), 2-(1-Ethoxyiminobutyl)-5-(2-phenylthiopropyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1-on (Cloproxydim), 2-(1-(3-Chlorallyloxy)iminobutyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1-on, 2-(1-(3-Chlorallyloxy)iminopropyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1on (Clethodim),

2

2-(1-Ethoxyiminobutyl)-3-hydroxy-5-(thian-3-yl)-cyclohex-2-enon (Cycloxydim),

2-(1-Ethoxyiminopropyl)-5-(2,4,6-trimethylphenyl)-3-hydroxy-cyclohex-2-en-1-on

(Tralkoxydim); 9

Benzoylcyclohexandione, z.B.

2-(2-Chlor-4-methylsulfonylbenzoyl)-cyclohexan-1,3-dion (SC-0051, EP-A

0 137 963), 2-(2-Nitrobenzoyl)-4,4-dimethyl-cyclohexan-1,3-dion (EP-A 0 274 634),

2-(2-Nitro-4-methylsulfonylbenzoyl)-4,4-dimethylcyclohexan-1,3-dion (WO 91/13548, Mesotrione); 슌

S-(N-Aryl-N-alkyl-carbamoylmethyl)-dithiophosphonsäureester, wie S-[N-(4-Chlorphenyl)-N-isopropyl-carbamoylmethyl]-O,O-dimethyl-dithiophosphat

(Anilophos) 8

K) Alkylazine, z.B. wie beschrieben in WO-A 97/08156, WO-A-97/31904, DE-Asowie auch DE-A-19828519, WO-A-98/34925, WO-A-98/42684, WO-A-99/18100, WO-A-99/19309, WO-A-99/37627 und WO-A-99/65882, vorzugsweise solche der 19826670, WO-A-98/15536, WO-A-8/15537, WO-A-98/15538, WO-A-98/15539 Formel (E)

25

worin

2

(C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Haloalkyl;

(C₁-C₄)-Alkyl, (C₃-C₆)-Cycloalkyl oder (C₃-C₆)-Cycloalkyl-(C₁-C₄)-Alkyl und

-CH₂-, -CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-, -O-, -CH₂-CH₂-O-, -CH₂-CH₂-CH₂-O-

bedeuten, besonders bevorzugt solche der Formel E1-E7

ς,

(E1)

(E3)

(E4)

(E6)

- [hydroxy(methyl)phosphinyl]-butansäure, L-Glufosinate-monoammoniumsalz oder Phosphor-haltige Herbizide, z.B. vom Glusosinate-Typ wie Glufosinate im engeren Sinne, d. h. D,L-2-Amino-4-[hydroxy(methyl)phosphinyl]-butansäure, Glufosinate-monoammoniumsalz, L-Glufosinate, L- oder (2S)-2-Amino-4-
- Glyphosate-monoisopropylammoniumsalz, Glyphosate-natriumsalz, oder Sulfosate, Bialaphos (oder Bilanafos), d.h. L-2-Amino-4-[hydroxy(methyl)phosphinyl]-butanoyl d. h. N-(Phosphonomethyl)-glycin-trimesiumsalz = N-(Phosphonomethyl)-glycinoder vom Glyphosate-Typ wie Glyphosate, d. h. N-(Phosphonomethyl)-glycin, L-alanyl-L-alanin, insbesondere dessen Natriumsalz, S

trimethylsulfoxoniumsalz.

- genannten Schriften und aus "The Pesticide Manual", 12. Auflage, 2000, The British Crop Protection Council, "Agricultural Chemicals Book II - Herbicides -", by W.T. Die Herbizide der Gruppen B bis L sind beispielsweise aus den oben jeweils
- Handbook '90", Meister Publishing Company, Willoughby OH, USA, 1990, bekannt. Thompson, Thompson Publications, Fresno CA, USA 1990 und "Farm Chemicals 5
- Ester wie Mesosulfuron-methyl (C1) (z.B. Atlantis®, Archipel®), Iodosulfuron und Besonders bevorzugte Herbizide sind z.B. Mesosulfuron und dessen Salze und
- dessen Salze und Ester wie Iodosulfuron-methyl-Natrium (C2) (z.B. Husar®, Husar® Option®, Option® S), Amidosulfuron und dessen Salze (C4) (z.B. Gratil®), ein oder OF, Sekkator®, Chekker®), Foramsulfuron und dessen Salze (C3) (z.B. Maister®, thofumesate, Metamitron (C5) (z.B. Betanal® Quattro, Betanal® Crop, Betanal® mehrere Zuckerrübenherbizide aus der Gruppe Phenmedipham, Desmedipham, Expert), Isoproturon (C6), Diflufenican (C7), loxynil und dessen Ester wie 20
 - oxyniloctanoat (C8), Bromoxynil und dessen Ester wie Bromoxyniloctanoat (C9) (z.B. Quartz®, Tolkan@flo, First®, Azur®), Fenoxaprop-p-ethyl (C10), Diclofopmethyl (C11). 25
- Wirkstoffen noch weitere Komponenten enthalten, z.B. Formulierungshilfsstoffe wie erfindungsgemäßen Adjuvantien und einem oder mehreren agrochemischen Die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel können neben den 30

wie Ammoniumsulfat, Harnstoff oder Mehrkomponenten-Dünger z.B. auf Phosphor-, Anti-Driftagentien, Stoffe zur Beeinflussung der Feuchtigkeit (Humectants), Dünger polymere Tenside, Stabilisatoren wie pH-Stabilisatoren, Biocide, UV-Stabilisatoren, Kalium- und Stickstoffbasis wie P,K,N-Dünger, oder handelsübliche von Formel (I) verschiedene Tenside wie nichtionische, kationische, anionische, betainische oder Solvesso® 200 oder Xylol. Diese agrochemischen Mittel sowie deren Anwendung Lösungsmittel wie Wasser oder Alkohole oder unpolare Lösemittel wie gesättigte können, oder aromatische Lösemittel, wie Solvesso® 100, Solvesso® 150 oder oder ungesättigte aliphatische Lösemittel, die verzweigt oder unverzweigt sein Entschäumer, synthetische oder natürliche Polymere, Lösemittel, z.B. polare sind ebenfalls neu und Gegenstand dieser Erfindung.

വ

5

agrochemische Wirkung gegenüber Schadorganismen wie Schadpflanzen. Aufgrund agrochemische Mittel wird es möglich, die Aufwandmenge zu senken und/oder die Sicherheitsmarge zu erhöhen. Beides ist sowohl ökonomisch als auch ökologisch der verbesserten Kontrolle der Schadpflanzen durch die erfindungsgemäßen Die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel zeigen ausgezeichnete

5

5

unterschiedlichen Aufwandmengen eingesetzt werden oder auch weil die Kontrolle agrochemische Mittel dadurch, daß sie einen synergistisch wirksamen Gehalt einer b): c) bei denen ein Synergismus nicht in jedem Falle ohne weiteres nachzuweisen agrochemischen Wirkstoffen c) aufweisen. Dabei ist vor allem hervorzuheben, daß selbst in Kombinationen mit Aufwandmengen oder Gewichtsverhältnissen von a): agrochemischen Mitteln der Erfindung in der Regel eine synergistische Wirkung ist – etwa weil die Einzelverbindungen üblicherweise in der Kombination in sehr der Schadpflanzen bereits durch die Einzelverbindungen sehr gut ist - den Kombination der Tenside a) mit Fettsäureestern b) wie Pflanzenölen und In bevorzugter Ausführungsform kennzeichnen sich erfindungsgemäße 2 ဓ 22

Die Herstellung der erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel kann durch übliche



28

enthalten sind, werden diese ebenfalls bevorzugt bei Raumtemperatur eingetragen. Die Zugabereihenfolge der Einzelkomponenten spielt dabei im allgemeinen keine Einzelkomponenten, bevorzugt bei Raumtemperatur. Sofern weitere Hilfsstoffe Verfahren erfolgen, z.B. Mischen durch Mahlen, Lösen oder Dispergieren der

entscheidende Rolle.

können zusammen in einer Fertigformulierung enthalten sein, die dann in üblicher appliziert werden. Wenn die Komponenten separat formuliert werden, können die separat formuliert werden und z.B. im Tank-Misch-Verfahren oder nacheinander Die Komponenten a), b) und c) der erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel Weise, z.B. im Form einer Spritzbrühe appliziert werden kann oder sie können Komponenten a) und b), a) und c) oder b) und c) können gemeinsam formuliert (componenten a), b) und c) z.B. jeweils einzeln formuliert werden oder die verden und die jeweilige Drittkomponente wird separat formuliert. 9

Komponenten können auf verschiedene Art formuliert werden, je nachdern welche biologischen und/oder chemisch-physikalischen Parameter vorgegeben sind. Als Formulierungsmöglichkeiten kommen insbesondere flüssige Formulierungen in Die erfindungsgemäßen Adjuvantien und agrochemischen Mittel sowie deren 20

Sprüh-, Aufzugs- und Adsorptionsgranulaten, wasserdispergierbare Granulate (WG), die agrochemischen Wirkstoffe c) separat formuliert werden, können diese auch als ölmischbare Lösungen, Kapselsuspensionen (CS) und ULV-Formulierungen. Wenn Granulate für die Streu- und Bodenapplikation, Granulate (GR) in Form von Mikro-, Wasser-in-Öl-Emulsionen, versprühbare Lösungen, Suspensionskonzentrate (SC), este Formulierung vorliegen, beispielsweise als Stäubemittel (DP), Beizmittel, Suspoemulsionskonzentrate (SE), Dispersionen auf Öl- oder Wasserbasis, Frage beispielsweise: wasserlösliche Konzentrate, Mikroemulsionen (ME), emulgierbare Konzentrate (EC), Emulsionen (EW), wie Öl-in-Wasser- und

25

wasserlösliche Pulver (SP) 30

wasserlösliche Granulate (SG), Mikrokapseln, Wachse, Spritzpulver (WP) und

Formulations", Marcel Dekker, N.Y., 1973; K. Martens, "Spray Drying" Handbook, 3rd beispielsweise beschrieben in Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C. Hauser Verlag München, 4. Aufl. 1986, Wade van Valkenburg, "Pesticide Die Herstellprozesse bzw. Formulierungstypen sind im Prinzip bekannt und

Ed. 1979, G. Goodwin Ltd. London; H. Mollet, A. Grubenmann, Formulierungstechnik", Wiley-VCH, Weinheim 2000. ည

Die Formulierungshilfsmittel wie Inertmaterialien, Tenside, Lösungsmittel und weitere Watkins, "Handbook of Insecticide Dust Diluents and Carriers", 2nd Ed., Darland Zusatzstoffe sind ebenfalls bekannt und werden beispielsweise beschrieben in:

9

Books, Caldwell N.J., H.v. Olphen, "Introduction to Clay Colloid Chemistry"; 2nd Ed., Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C. Hauser Verlag München, J. Wiley & Sons, N.Y.; C. Marsden, "Solvents Guide"; 2nd Ed., Interscience, N.Y. "Grenzflächenaktive Äthylenoxidaddukte", Wiss. Verlagsgesell., Stuttgart 1976; 1963; McCutcheon's "Detergents and Emulsifiers Annual", MC Publ. Corp., Surface Active Agents", Chem. Publ. Co. Inc., N.Y. 1964; Schönfeldt, Ridgewood N.J.; Sisley and Wood, "Encyclopedia of

5

Auf der Basis dieser Formulierungen lassen sich auch Kombinationen mit anderen Safenem, Düngemitteln und/oder Wachstumsregulatoren herstellen, z.B. in Form agrochemischen Wirkstoffen, wie Herbiziden, Fungiziden, Insektiziden, sowie einer Fertigformulierung oder als Tankmix. 8

Präparate, die neben den Komponenten a), b) und c) gegebenenfalls Verdünnungs-(Netzmittel, Dispergiermittel) z.B. polyoxyethylierte Alkylphenole, polyoxethylierte Spritzpulver (benutzbare Pulver) sind in Wasser gleichmäßig dispergierbare Fettalkohole, polyoxethylierte Fettamine, Fettalkoholpolyglykolethersulfate, oder Inertstoffe und weitere Tenside ionischer und/oder nichtionischer Art Alkansulfonate, Alkylbenzolsulfonate, ligninsulfonsaures Natrium, 25 ဓ္က

2,2-dinaphthylmethan-6,6'- disulfonsaures Natrium, dibutylnaphthalin-sulfonsaures Natrium oder auch oleoylmethyltaurinsaures Natrium enthalten. Zur Herstellung der



ജ



Fettsäureesters b) wie Pflanzenöl und/oder agrochemischen Wirkstoffs c) in einem können beispielsweise verwendet werden: Alkylarylsulfonsaure Calzium-Salze wie oder auch höhersiedenden Aromaten oder Kohlenwasserstoffen oder Mischungen organischen Lösungsmittel z.B. Butanol, Cyclohexanon, Dimethylformamid, Xylol der organischen Lösungsmittel unter Zusatz von einem oder mehreren Tensiden ionischer und/oder nichtionischer Art (Emulgatoren) hergestellt. Als Emulgatoren Emulgierbare Konzentrate werden durch Auflösen des Tensids a) und/oder

Fettsäurepolyglykolester, Alkylarylpolyglykolether, Fettalkoholpolyglykolether, Ca-Dodecylbenzolsulfonat oder nichtionische Emulgatoren wie 9

Propylenoxid-Ethylenoxid-Kondensationsprodukte, Alkylpolyether, Sorbitanester wie z.B. Sorbitanfettsäureester oder Polyoxethylensorbitanester wie z.B. Polyoxyethylensorbitanfettsäureester. 5

Stäubemittel erhält man durch Vermahlen des Tensids a) und/oder Pflanzenöls b) und/oder agrochemischen Wirkstoffs c) mit fein verteilten festen Stoffen, z.B. Talkum, natürlichen Tonen, wie Kaolin, Bentonit und Pyrophyllit, oder

2

Diatomeenerde.

gegebenenfalls Zusatz von weiteren Tensiden, wie sie z.B. oben bei den anderen beispielsweise durch Naß-Vermahlung mittels handelsüblicher Perlmühlen und Suspensionskonzentrate können auf Wasser- oder Ölbasis sein. Sie können Formulierungstypen bereits aufgeführt sind, hergestellt werden. 25

Emulsionen, z.B. Öl-in-Wasser-Emulsionen (EW), lassen sich beispielsweise mittels wäßrigen organischen Lösungsmitteln und gegebenenfalls von weiteren Tensiden, Rührern, Kolloidmühlen und/oder statischen Mischern unter Verwendung von 39

wie sie z.B. oben bei den anderen Formulierungstypen bereits aufgeführt sind,

Granulate können entweder durch Verdüsen des Tensids a) und/oder

S

Frägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von granuliertem Inertmaterial. Auch können agrochemische Wirkstoffe c) in der für die Herstellung von Düngemittelgranulaten Aufbringen von Wirkstoffkonzentraten mittels Klebemitteln, z.B. Polyvinylalkohol, Fettsäureesters b) wie Pflanzenöl und/oder agrochemischen Wirkstoffs c) auf üblichen Weise - gewünschtenfalls in Mischung mit Düngemitteln - granuliert adsorptionsfähiges, granuliertes Inertmaterial hergestellt werden oder durch geeignete Tenside a) und/oder Fettsäureester b) wie Pflanzenöle und/oder polyacrylsaurem Natrium oder auch Mineralölen, auf die Oberfläche von

9

Verfahren in "Spray-Drying Handbook" 3rd ed. 1979, G. Goodwin Ltd., London; J.E. Browning, "Agglomeration", Chemical and Engineering 1967, Seiten 147 ff; "Perry's Wasserdispergierbare Granulate werden in der Regel nach den üblichen Verfahren Hochgeschwindigkeitsmischern und Extrusion ohne festes Inertmaterial hergestellt. wie Sprühtrocknung, Wirbelbett-Granulierung, Teller-Granulierung, Mischung mit Chemical Engineer's Handbook", 5th Ed., McGraw-Hill, New York 1973, S. 8-57. Zur Herstellung von Teller-, Fließbett-, Extruder- und Sprühgranulate siehe z.B.

5

20

Für weitere Einzelheiten zur Formulierung von Pflanzenschutzmitteln siehe z.B. G.C. 1961, Seiten 81-96 und J.D. Freyer, S.A. Evans, "Weed Control Handbook", 5th Ed., Klingman, "Weed Control as a Science", John Wiley and Sons, Inc., New York,

Blackwell Scientific Publications, Oxford, 1968, Seiten 101-103. 25

jeweils üblichen Hilfsstoffe wie Haft-, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Penetrations-, Konservierungs-, Frostschutz- und Lösungsmittel, Füll-, Träger- und Farbstoffe, Daneben enthalten die genannten Wirkstoffformulierungen gegebenenfalls die

Entschäumer, Verdunstungshemmer und den pH-Wert und die Viskosität beeinflussende Mittel. ဓ္တ

Zur Anwendung werden die in handelsüblicher Form vorliegenden Formulierungen Boden- bzw. Streugranulate, werden vor der Anwendung üblicherweise nicht mehl wasserdispergierbaren Granulaten mittels Wasser. Staubförmige Zubereitungen, gegebenenfalls in üblicher Weise verdünnt, z.B. bei Spritzpulvern, und

mit weiteren inerten Stoffen verdünnt.

ß

durch Applikation auf die Schadorgansimen oder die Orte, an denen sie auftreten, Der Einsatz der erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel kann z.B. geschehen z.B. durch Spritzung. Die erfindungsgemäß zu verwendenden agrochemischen

- gegebenenfalls weitere übliche Hilfsstoffe enthält. Die Spritzbrühe wird bevorzugt auf Fettsäureestern b) wie Pflanzenölen oder hintereinander ausgebracht, vorzugsweise Pflanzenöle und die agrochemischen Wirkstoffe c) in wirksamen Mengen und n Form einer Spritzbrühe, welche die Tenside a), die Fettsäureester b) wie Wirkstoffe c) werden in der Regel zusammen mit den Tensiden a) und 9
- können die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel z.B. als Tankmischung oder hochsiedenden Kohlenwasserstoff wie Kerosin oder Paraffin hergestellt. Dabei Basis von Wasser und / oder einem Öl, z.B. einem Pflanzenöl oder einem ber eine Co-Formulierung realisiert werden. 5
- Gew.-%, der Rest zu 100 Gew.-% besteht aus üblichen Formulierungsbestandteilen. Gewichtsprozent, insbesondere 2 bis 95 Gew.-%, agrochemische Wirkstoffe, wobei n Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration im allgemeinen etwa 10 bis 90 je nach Formulierungsart folgende Konzentrationen im allgemeinen üblich sind: Die agrochemischen Formulierungen enthalten in der Regel 0,1 bis 99 2
- zum Teil davon ab, ob die wirksame Verbindung flüssig oder fest vorliegt und welche Wirkstoff, versprühbare Lösungen enthalten etwa 0,05 bis 80, vorzugsweise 2 bis 50 3ew.-% Wirkstoff. Bei wasserdispergierbaren Granulaten hängt der Wirkstoffgehalt enthalten 1 bis 30 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise meistens 5 bis 20 Gew.-% an Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 80 Gew.-% betragen. Staubförmige Formulierungen Bei emulgierbaren Konzentraten kann die Wirkstoffkonzentration etwa 1 bis 90 Granulierhilfsmittel, Füllstoffe usw. verwendet werden. Bei den in Wasser 25 ဓ

dispergierbaren Granulaten liegt der Gehalt an Wirkstoff beispielsweise zwischen 1

und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 10 und 80 Gew.-%. In Einzelfällen können die angegebenen Gew.-% Angaben auch unter- oder überschritten werden.

Bei der Applikation ist das Gewichtsverhältnis agrochemischer Wirkstoff c):

insbesondere 1:1000 bis 10:1, in Abhängigkeit von der Wirksamkeit des jeweiligen erfindungsgemäßem Adjuvant im allgemeinen im Bereich 1:10.000 bis 100:1, agrochemischen Wirkstoffs. S

Gew.-% in dem applizierten Mittel, z.B. der Spritzbrühe, bei einer Aufwandmenge Adjuvant ist im allgemeinen bei 0,005 bis 5 Gew.-%, vorzugsweise bei 0,05 bis 3 applizierten Mittel, z.B. der Spritzbrühe, bei einer Aufwandmenge von 1 bis 5000 allgemeinen bei 10-6 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise bei 10⁻⁵ bis 4 Gew.-% in dem ha, vorzugsweise 50 bis 1000 l/ha. Die Konzentration an erfindungsgemäßem Bei der Applikation ist die Konzentration an agrochemischem Wirkstoff c) im 9

von 1 bis 5.000 l/ha, vorzugsweise 50 bis 1.000 l/ha. 5 Vorzugsweise enthalten die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel neben den Lösungsmittel und werden in Form einer wäßrigen konzentrierten Dispersion oder Komponenten a), b) und c) noch Wasser und gegebenenfalls organische

erfolgen soll.

20

Emulsion formuliert oder als Tankmix in Form einer verdünnten Dispersion, Emulsior agrochemisches Mittel, das zur Anwendung die bevorzugten Mengen an Tensid a), Spritzbrühe hergestellt. Besonders bevorzugt ist ein als Tankmix hergestelltes oder Lösung mit einem Verdünnungsgrad bis zu dem der gebrauchsfertigen Fettsäureester b) wie Pflanzenöl und agrochemischem Wirkstoff c) enthält. ឧ

emulgierbare Konzentrate, Dispersionen und wasserdispergierbare Granulate z.B. mittels Wasser. Staubförmige Zubereitungen, Sprüh- und Absorptionsgranulate, Zur Anwendung werden in handelsüblicher Form vorliegende konzentrierte Formulierungen gegebenenfalls in üblicher Weise verdünnt, Spritzpulver,

25

versprühbare Lösungen sowie als Tankmix hergestellte Spritzbrühen werden vor der Anwendung üblicherweise nicht mehr mit weiteren inerten Stoffen verdünnt. Es kann vorteilhaft sein, den Spritzbrühen weitere Mengen an Tensiden a), Fettsäureester b) ဓ

었

wie Pflanzenöl und/oder andere übliche Hilfsstoffe, insbesondere selbstemulgierende Öle oder Paraffinöle zuzugeben.

c). Sie kann innerhalb weiter Grenzen schwanken, z.B. zwischen 0,001 und 10 kg/ha Herbizids, variiert die erforderliche Aufwandmenge der agrochemischen Wirkstoffe Mit den äußeren Bedingungen wie Temperatur, Feuchtigkeit, Art des verwendeten oder mehr Aktivsubstanz, vorzugsweise liegt sie zwischen 0,005 und 5 kg/ha. S

oder anderen Dauerorganen austreiben, werden gut erfaßt. Dabei können die Mittel schwer bekämpfbare perennierende Unkräuter, die aus Rhizomen, Wurzelstöcken einzelnen seien beispielhaft einige Vertreter der mono- und dikotylen Unkrautflora z.B. im Vorsaat-, Vorauflauf- oder Nachauflaufverfahren ausgebracht werden. Im Die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel, sind bevorzugt herbizide Mittel. genannt, die durch die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel kontrolliert werden Spektrum wirtschaftlich wichtiger mono- und dikotyler Schadpflanzen auf. Auch können, ohne daß durch die Nennung eine Beschränkung auf bestimmte Arten Diese weisen eine ausgezeichnete herbizide Wirksamkeit gegen ein breites 5 9

spp., Alopecurus spp., Brachiaria spp., Digitaria spp., Lolium spp., Echinochloa spp., Panicum spp., Phalaris spp., Poa spp., Setaria spp. sowie Bromus spp. wie Bromus Auf der Seite der monokotylen Unkrautarten werden z.B. Apera spica venti, Avena perennierenden Spezies Agropyron, Cynodon, Imperata sowie Sorghum und auch catharticus, Bromus secalinus, Bromus erectus, Bromus tectorum und Bromus aponicus und Cyperusarten aus der annuellen Gruppe und auf seiten der ausdauernde Cyperusarten gut erfaßt.

25

Abutilon spp., Amaranthus spp., Chenopodium spp., Chrysanthemum spp., Galium spp. wie Galium aparine, Ipomoea spp., Kochia spp., Lamium spp., Matricaria spp., Bei dikotylen Unkrautarten erstreckt sich das Wirkungsspektrum auf Arten wie z.B.

Pharbitis spp., Polygonum spp., Sida spp., Sinapis spp., Solanum spp., Stellaria spp., Convolvulus, Cirsium, Rumex und Artemisia bei den perennierenden Unkräutem. Veronica spp. und Viola spp., Xanthium spp., auf der annuellen Seite sowie

Unter den spezifischen Kulturbedingungen im Reis vorkommende Schadpflanzen wie z.B. Echinochloa, Sagittaria, Alisma, Eleocharis, Scirpus und Cyperus werden von den erfindungsgemäßen Mitteln ebenfalls hervorragend bekämpft.

Werden die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel vor dem Keimen auf die Erdoberfläche appliziert, so wird entweder das Auflaufen der Unkrautkeimlinge vollständig verhindert oder die Unkräuter wachsen bis zum Keimblattstadium heran, stellen jedoch dann ihr Wachstum ein und sterben schließlich nach Ablauf von drei

bis vier Wochen vollkommen ab.

9

Bei Applikation der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel auf die grünen Pflanzenteile im Nachauflaufverfahren tritt ebenfalls sehr rasch nach der Behandlung ein drastischer Wachstumsstop ein und die Unkrautpflanzen bleiben in dem zum Applikationszeitpunkt vorhandenen Wachstumsstadium stehen oder sterben nach einer gewissen Zeit ganz ab, so daß auf diese Weise eine für die Kulturpflanzen schädliche Unkrautkonkurrenz sehr früh und nachhaltig beseitigt wird.

5

Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel zeichnen sich durch eine schnell

20 einsetzende und lang andauernde herbizide Wirkung aus. Die Regenfestigkeit der
Wirkstoffe in den erfindungsgemäßen Kombinationen ist in der Regel günstig. Als
besonderer Vorteil fällt ins Gewicht, daß die in den herbizide Mitteln verwendeten
und wirksamen Dosierungen von herbiziden Verbindungen so gering eingestellt
werden können, daß ihre Bodenwirkung optimal niedrig ist. Somit wird deren Einsatz
nicht nur in empfindlichen Kulturen erst möglich, sondern GrundwasserKontaminationen werden praktisch vermieden. Durch die erfindungsgemäßen
Kombination von Wirkstoffen wird eine erhebliche Reduzierung der nötigen

30 Bei der gemeinsamen Anwendung von erfindungsgemäßen Adjuvantien mit agrochemischen Wirkstoffen, insbesondere Herbiziden treten in bevorzugter Ausführungsform überadditive (= synergistische) Effekte auf. Dabei ist die Wirkung in

Aufwandmenge der Wirkstoffe ermöglicht.

~

den Kombinationen stärker als die zu erwartende Summe der Wirkungen der eingesetzten Einzelkomponenten. Die synergistischen Effekte erlauben eine Reduzierung der Aufwandmenge, die Bekämpfung eines breiteren Spektrums von Unkräutern und Ungräsern, einen schnelleren Einsatz der herbiziden Wirkung, eine längere Dauerwirkung, eine bessere Kontrolle der Schadpflanzen mit nur einer bzw. wenigen Applikationen sowie eine Ausweitung des möglichen

S

Anwendungszeitraumes. Teilweise wird durch den Einsatz der Mittel auch die Menge

an schädlichen Inhaltsstoffen, wie Stickstoff oder Ölsäure, und deren Eintrag in den

5

Boden reduziert

Die genannten Eigenschaften und Vorteile sind in der praktischen Unkrautbekämpfung von Nutzen, um landwirtschaftliche Kulturen von unerwünschten Konkurrenzpflanzen freizuhalten und damit die Erträge qualitativ und quantitativ zu sichern und/oder zu erhöhen. Der technische Standard wird durch diese neuen Mittel hinsichtlich der beschriebenen Eigenschaften deutlich übertroffen.

5

Obgleich die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel eine ausgezeichnete herbizide Aktivität gegenüber mono- und dikotylen Unkräutern aufweisen, werden Kulturpflanzen wirtschaftlich bedeutender Kulturen z.B. zweikeimblättriger Kulturen

20 wie Soja, Baumwolle, Raps, Zuckerrüben, oder Gramineen-Kulturen wie Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Hirse, Reis oder Mais, nur unwesentlich oder gar nicht geschädigt. Die vorliegenden Verbindungen eignen sich aus diesen Gründen sehr gut zur selektiven Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs in landwirtschaftlichen Nutzpflanzungen oder in Zierpflanzungen.

25

Darüber hinaus weisen die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel hervorragende wachstumsregulatorische Eigenschaften bei Kulturpflanzen auf. Sie greifen regulierend in den pflanzeneigenen Stoffwechsel ein und können damit zur gezielten Beeinflussung von Pflanzeninhaltsstoffen und zur Ernteerleichterung wie z.B. durch

Auslösen von Desikkation und Wuchsstauchung eingesetzt werden. Desweiteren eignen sie sich auch zur generellen Steuerung und Hemmung von unerwünschtem vegetativen Wachstum, ohne dabei die Pflanzen abzutöten. Eine Hemmung des

ဓ္တ

vegetativen Wachstums spielt bei vielen mono- und dikotylen Kulturen eine große Rolle, da das Lagem hierdurch verringert oder völlig verhindert werden kann.

2

Resistenzen gegenüber Pflanzenkrankheiten oder Erregern von Pflanzenkrankheiten Schadpflanzen in Kulturen von bekannten oder noch zu entwickeInden gentechnisch transgene Pflanzen mit erhöhtem Stärkegehalt oder veränderter Qualität der Stärke veränderten Pflanzen eingesetzt werden. Die transgenen Pflanzen zeichnen sich in Resistenzen gegenüber bestimmten Pestiziden, vor allem bestimmten Herbiziden, Andere besondere Eigenschaften betreffen z. B. das Emtegut hinsichtlich Menge, wie bestimmten Insekten oder Mikroorganismen wie Pilzen, Bakterien oder Viren. der Regel durch besondere vorteilhafte Eigenschaften aus, beispielsweise durch Aufgrund ihrer herbiziden und pflanzenwachsturmsregulatorischen Eigenschaften Qualität, Lagerfähigkeit, Zusammensetzung und spezieller Inhaltsstoffe. So sind oder solche mit anderer Fettsäurezusammensetzung des Ernteguts bekannt. können die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel auch zur Bekämpfung von

9

bedeutenden transgenen Kulturen von Nutz- und Zierpflanzen, z. B. von Gramineenphytotoxischen Wirkungen der Herbizide resistent sind bzw. gentechnisch resistent anderen Gemüsesorten. Vorzugsweise können die erfindungsgemäßen Mittel als Kulturen von Zuckerrübe, Baumwolle, Soja, Raps, Kartoffel, Tomate, Erbse und Kulturen wie Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Hirse, Reis und Mais oder auch Herbizide in Nutzpflanzenkulturen eingesetzt werden, welche gegenüber den Bevorzugt ist die Anwendung der erfindungsgemäßen Mittel in wirtschaftlich gemacht worden sind. 8

20

Bei der Anwendung der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel in transgenen Kulturen Aufwandmengen, die für die Applikation eingesetzt werden können, vorzugsweise gute Kombinierbarkeit mit den Herbiziden, gegenüber denen die transgene Kultur treten neben den in anderen Kulturen zu beobachtenden Wirkungen gegenüber transgenen Kultur spezifisch sind, beispielsweise ein verändertes oder speziell Schadpflanzen oftmals Wirkungen auf, die für die Applikation in der jeweiligen erweitertes Unkrautspektrum, das bekämpft werden kann, veränderte

ဓ္က

25

8

resistent ist, sowie Beeinflussung von Wuchs und Ertrag der transgenen Kulturpflanzen.

Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs, vorzugsweise in Pflanzenkulturen Kulturen wie Getreide, z.B. Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Kreuzungen davon wie wie Getreide (z.B. Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Reis, Mais, Hirse), Zuckerrübe, Triticale, Reis, Mais und Hirse, wobei man ein oder mehrere erfindungsgemäße herbizide Mittel auf die Schadpflanzen, Pflanzenteile, Pflanzensamen oder die Zuckerrohr, Raps, Baumwolle und Soja, besonders bevorzugt in monokotylen Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist weiterhin auch ein Verfahren zur Fläche auf der die Pflanzen wachsen, z.B. die Anbaufläche appliziert. 9 S

Mutationsselektion erhalten sein und sind bevorzugt tolerant gegenüber Die Pflanzenkulturen können auch gentechnisch verändert oder durch

Acetolactatsynthase (ALS)-Inhibitoren. 5

5

Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel aus zur Bekämpfung von Schadpflanzen, vorzugsweise in Pflanzenkulturen.

Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses eingesetzt werden, z.B. in Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel können auch nicht-selektiv zur Plantagenkulturen, an Wegrändern, Plätzen, Industrieanlagen oder Eisenbahnanlagen.

25

-ormulierungshilfsmitteln vorliegen, die dann in üblicher Weise mit Wasser verdünnt Die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel, insbesondere herbiziden Mittel, können sowohl als Mischformulierungen gegebenenfalls mit weiteren agrochemischen Wirkstoffen, Hilfsstoffen wie Zusatzstoffen und/oder

zur Anwendung gebracht werden, oder als sogenannte Tankmischungen durch gemeinsame Verdünnung der getrennt formulierten oder partiell getrennt ormulierten Komponenten mit Wasser hergestellt werden. ဓ္က

zusammen oder hintereinander, auf die Pflanzen, Pflanzenteile, Pflanzensamen oder Pflanzenkulturen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine herbizid wirksame Menge Mittel ist deren Verträglichkeit im allgemeinen sehr gut. Insbesondere wird durch die Vorauflauf, Nachauflauf oder im Vor- und Nachauflauf, vorzugsweise im Vorauflauf, Aufgrund der relativ geringen Aufwandmenge der erfindungsgemäßen herbiziden erfindungsgemäßen Kombinationen eine Senkung der absoluten Aufwandmenge der genannten Herbizide c) in Kombination mit mindestens einem der Tenside a) Schadpflanzen, vorzugsweise zur selektiven Bekämpfung von Schadpflanzen in Gegenstand der Erfindung ist deshalb auch ein Verfahren zur Bekämpfung von und mindestens einem Fettsäureester b) wie Pflanzenöl appliziert, z.B. im erreicht, verglichen mit der Einzelanwendung eines herbiziden Wirkstoffs. die Fläche auf der die Pflanzen wachsen, z.B. die Anbaufläche.

9

S

In bevorzugter Verfahrensvariante werden die Herbizide c) in Aufwandmengen von ausgebracht. Weiterhin besonders bevorzugt ist die Ausbringung der Wirkstoffe in 0,1 bis 5.000 g Aktivsubstanz/ha, bevorzugt von 0,5 bis 1.000 g Aktivsubstanz/ha, Einzelkomponenten, z.B. in Form von Formulierungen, gemeinsam im Tank mit Form einer Co-Formulierung oder in Form von Tankmischungen, wobei die Wasser gemischt werden und die erhaltene Spritzbrühe ausgebracht wird. 5 2

diese als selektiv angesehen werden. In bevorzugter Verfahrensabwandlung werden gleichzeitig sehr hoher Kontrolle der Schadpflanzen ausgesprochen gut ist, können Da die Kulturpflanzenverträglichkeit der erfindungsgemäßen Kombinationen bei herbizide Mittel mit den erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen daher zur selektiven Bekämpfung unerwünschter Pflanzen eingesetzt. 22

Um die Verträglichkeit und/oder Selektivität der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel gewünschtenfalls noch zu steigern kann es von Vorteil sein, diese gemeinsam in Mischung oder zeitlich – getrennt nacheinander zusammen mit Safenem oder ജ

Antidots anzuwenden

6

kommende Verbindungen sind z. B. aus EP-A-333 131 (ZA-89/1960), EP-A-269 806 Patentanmeldungen PCT/EP 90/01966 (WO-91108202) und PCT/EP 90102020 Als Safener oder Antidots für die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel in Frage US-A-4,891,057), EP-A-346 620 (AU-A-89/34951) und den internationalen

- beschriebenen Verfahren hergestellt werden. Weitere geeignete Safener kennt man aus EP-A-94 349 (US-A-4,902,304), EP-A-191 736 (US-A-4,881,966) und EP-A-0 (WO-911078474) und dort zitierter Literatur bekannt oder können nach den dort 192 366 und der dort zitierten Literatur. S
- vorliegenden Erfindung daher einen zusätzlichen Gehalt an einer oder mehrerer In einer bevorzugten Ausführungsform enthalten die herbiziden Mittel der Verbindungen, die als Safener oder Antidots wirken. 9

Besonders bevorzugte Antidots oder Safener oder Gruppen von Verbindungen die sich als Safener oder Antidots für die oben beschriebenen herbiziden Mittel der Erfindung eignen sind unter anderem:

5

- orzugsweise Verbindungen wie 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(ethoxycarbonyl)-Verbindungen vom Typ der Dichlorphenylpyrazolin-3-carbonsäure, a
- 5-methyl-2-pyrazolin-3-carbonsäureethylester (Verbindung S1 –1, Mefenpyr diethyl) und verwandte Verbindungen, wie sie in der internationalen Anmeldung WO 91/07874 (PCT/EP 90102020) beschrieben sind; ಣ
- Derivate der Dichlorphenylpyrazolcarbonsäure, vorzugsweise Verbindungen vie 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-methyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester Verbindung S1-2), 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-isopropyl-pyrazol-3-<u>a</u>
 - I-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(1,1-dimethyl-ethyl)pyrazol-3-carbonsäureethylester carbonsäureethylester (Verbindung S1 -3),

25

- pyrazol-3-carbonsäureethylester (Verbindung S1-5) und verwandte (Verbindung S1-4), 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-phenyl
- Verbindungen, wie sie in EP-A-0 333 131 und EP-A-0 269 806 beschrieben

Verbindungen vom Typ der Triazolcarbonsäuren, vorzugsweise Verbindungen carbonsäureethylester (Verbindung S1-6, Fenchlorazol) und verwandte vie 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-trichlormethyl-(1 H)-1,2,4-triazol-3-Verbindungen (siehe EP-A-0 174 562 und EP-A-0 346 620); ઇ

ਰ

S

und verwandte Verbindungen wie sie in der internationalen Patentanmeldung 5-(2,4-Dichlorbenzyl)-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (Verbindung S1 -7) oder 5-Phenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (Verbindung S1-8) Verbindungen vom Typ der Dichlorbenzyl-2-isoxazolin-3-carbonsäure, /erbindungen vom Typ der 5-Benzyl- oder 5-Phenyl-2-isoxazolin-3-VO 91/08202 (PCT/EP 90/01966) beschrieben sind; arbonsäure, vorzugsweise Verbindungen wie

9

Verbindungen wie (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-(1 -methyl-hex-1 Verbindungen vom Typ der 8-Chinolinoxyessigsäure, vorzugsweise -yl)-ester (S2-1; Cloquintocet-mexyl), **©**

(5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-(1,3-dimethyl-but-1-yl)- ester (S2-2), 5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-1 -allyl-oxy-prop-2-ylester (S2-4), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-4-allyl-oxy-butylester (S2-3), 5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäureethylester (S2-5),

5

S2-8), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-2-oxo-prop-1 -ylester (S2-9) und rerwandte Verbindungen wie sie in EP-A-0 086 750, EP-A-0 094 349 und 5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-2-(2-propyliden-iminoxy)-1-ethylester EP-A-0 191 736 oder EP-A-0 492 366 beschrieben sind; (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäuremethylester (S2-6), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäureallylester (S2-7),

2

Verbindungen vom Typ der (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäure, vorzugsweise leutschen Patentanmeldung EP-A-0 582 198 beschrieben und vorgeschlagen /erbindungen wie (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäurediethylester, (5-Chlor-8malonsäuremethylethylester und verwandte Verbindungen wie sie in der chinolinoxy)-malonsäurediallylester, (5-Chlor-8-chinolinoxy)vorden sind; **C**

25

aromatischen Carbonsäuren, wie z. B. 2,4-Dichlorphenoxyessigsäure(ester) Nirkstoffe vom Typ der Phenoxyessig- bzw. -propionsäurederivate bzw. der

6

ဗ္က

42

(2,4-D), 4-Chlor-2-methyl-phenoxy-propionsäure (Mecoprop), MCPA oder 3,6-Dichlor-2-methoxy-benzoesäure(ester) (Dicamba).

orzugsweise 5,5-Diphenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (S3-1, Verbindungen vom Typ der 5,5-Diphenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäure, soxadifen-ethyl). E

S

Verbindungen, die als Safener z.B. für Reis bekannt sind wie Fenclorim (= 4,6-Dichlor-2-phenylpyrimidin, Pesticide Manual, 11. Auflage, 1997, S. 511-512), Dimepiperate (= Piperidin-1 -thiocarbonsäure-S-1 -methyl-1

-phenylethylester, Pesticide Manual, 11. Auflage, 1997, S. 404-405),

10

Manual, 11. Auflage, 1997, S. 330), Cumyluron (≈ 3-(2-Chlorphenylmethyl)-1 -(1 -methyl-1-phenyl-ethyl)- harnstoff, JP-A-60/087254), Methoxyphenon (= Daimuron (= 1 -(1 -Methyl- 1-phenylethyl)-3-p-tolyl-hamstoff, Pesticide 3,3'-Dimethyl-4-methoxy- benzophenon, CSB (=

1-Brom-4-(chlormethylsulfonyl)-benzol, CAS-Reg. Nr. 54091-06-4).

5

Die genannten Verbindungen sind außerdem zumindest teilweise in der EP-A-0 640 587 beschrieben, auf die hiermit zu Offenbarungszwecken Bezug genommen wird.

Eine weitere wichtige Gruppe von als Safenern und Antidoten geeignete /erbindungen ist aus der WO 95/07897 bekannt. 2

unterbinden phytotoxische Effekte, die beim Einsatz der herbiziden Mittel gemäß der Erfindung in Nutzpflanzenkulturen auftreten können, ohne die Wirksamkeit der Die Safener (Antidote) der vorstehenden Gruppen a) bis j) reduzieren oder

nerbiziden Mitteln möglich, die bislang nur beschränkt oder mit nicht ausreichendem Einsatzgebiet der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel erheblich erweitert werden Erfolg eingesetzt werden konnten, d. h. von Kombinationen, die ohne Safener in ind insbesondere ist durch die Verwendung von Safenern der Einsatz von Herbizide gegen Schadpflanzen zu beeinträchtigen. Hierdurch kann das 25 ဓ္က

niedrigen Dosierungen mit wenig Breitenwirkung zu nicht ausreichender Kontrolle der Schadpflanzen führten.

Die Komponenten a), b) und c) der herbiziden Mittel gemäß der Erfindung und die erwähnten Safener können zusammen (z.B. als fertige Formulierung oder im Tankmisch-Verfahren) oder in beliebiger Reihenfolge nacheinander ausgebracht werden. Das Gewichtsverhältnis Safener:Herbizid (Verbindung(en) der Formel (I) und/oder ihre Salze) kann innerhalb weiter Grenzen variieren und liegt vorzugsweise im Bereich von 1: 100 bis 100: 1, insbesondere von 1: 100 bis 50: 1. Die jeweils optimalen Mengen an Herbizid(en) und Safener(n) sind üblicherweise vom Typ des herbiziden Mittels und/oder vom verwendeten Safener sowie von der Art des zu

S

9

behandeInden Pflanzenbestandes abhängig

Die Safener können je nach ihren Eigenschaften zur Vorbehandlung des Saatgutes der Kulturpflanze (Beizung der Samen) verwendet werden oder vor der Saat in die Saatfurchen eingebracht oder zusammen mit der Herbizidmischung vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen angewendet werden. Vorauflaufbehandlung schließt sowohl die Behandlung der Anbaufläche vor der Aussaat als auch die Behandlung der angesäten, aber noch nicht bewachsenen Anbauflächen ein. Bevorzugt ist die gemeinsame Anwendung mit der Herbizidmischung. Hierzu können Tankmischungen oder Fertigformulierungen eingesetzt werden.

5

20 Die benötigten Aufwandmengen der Safener können je nach Indikation und verwendetem Herbizid innerhalb weiter Grenzen schwanken und liegen in der Regel im Bereich von 0,001 bis 5 kg, vorzugsweise 0,005 bis 0,2 kg Wirkstoff je Hektar.

Die Ausbringung der erfindungsgemäßen herbiziden Mittel kann in üblicher Weise erfolgen, zum Beispiel mit Wasser als Träger in Spritzbrühmengen von etwa 5 bis 4000 Liter/ha. Eine Anwendung der Mittel im sog. Low-Volume- und Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) ist ebenso möglich wie ihre Applikation in Form von Granulaten und Mikrogranulaten.

22

30 Eine bevorzugte Verwendung betrifft den Einsatz von herbiziden Mitteln, die Gehalte an Komponenten a), b) und c) in einer synergistisch wirksamen Menge aufweisen.

4

Zur Erfindung gehören auch Mischungen von einem oder mehreren Tensiden a), mit einem oder mehreren Fettsäureestern b) wie Pflanzenölen und einem oder mehreren Herbiziden c). Daneben können in den herbiziden Mitteln der Erfindung zur Abrundung der Eigenschaften, meist in untergeordneten Mengen, zusätzlich eines, zwei oder mehrere von den Herbiziden c) verschiedene agrochemische

Als bevorzugte Beispiele für die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel seien Kombinationen von Sapogenat® mit Pflanzenölen, z.B. Rapsölen wie

Wirkstoffe (z.B. Insektizide, Fungizide, Safener) enthalten sein.

വ

10 Rapsölmethylester und herbiziden Wirkstoffen c), insbesondere die nachfolgenden Kombinationen mit den Herbiziden C1 – C11 genannt, ohne daß dadurch eine Einschränkung auf die explizit genannten Kombinationen erfolgen soll:

Sapogenat + Actirob B + C1, Sapogenat + Hasten + C1, Sapogenat + Mero + C1,

Sapogenat + Rako-Binol + C1, Sapogenat + Phytorob B + C1, Sapogenat + Edenor
 + C1, Sapogenat + Agnique + C1;

Sapogenat + Actirob B + C2, Sapogenat + Hasten + C2, Sapogenat + Mero + C2, Sapogenat + Rako-Binol + C2, Sapogenat + Phytorob B + C2, Sapogenat + Edenor + C2, Sapogenat + Agnique + C2;

Sapogenat + Actirob B + C3, Sapogenat + Hasten + C3, Sapogenat + Mero + C3,
 Sapogenat + Rako-Binol + C3, Sapogenat + Phytorob B + C3, Sapogenat + Edenor + C3, Sapogenat + Agnique + C3;

Sapogenat + Actirob B + C4, Sapogenat + Hasten + C4, Sapogenat + Mero + C4, Sapogenat + Rako-Binol + C4, Sapogenat + Phytorob B + C4, Sapogenat + Edenor

25 + C4, Sapogenat + Agnique + C4;

Sapogenat + Actirob B + C5, Sapogenat + Hasten + C5, Sapogenat + Mero + C5, Sapogenat + Rako-Binol + C5, Sapogenat + Phytorob B + C5, Sapogenat + Edenor + C5, Sapogenat + Agnique + C5;

Sapogenat + Actirob B + C6, Sapogenat + Hasten + C6, Sapogenat + Mero + C6,

30 Sapogenat + Rako-Binol + C6, Sapogenat + Phytorob B + C6, Sapogenat + Edenor
 + C6, Sapogenat + Agnique + C6;

Sapogenat + Actirob B + C7, Sapogenat + Hasten + C7, Sapogenat + Mero + C7, Sapogenat + Rako-Binol + C7, Sapogenat + Phytorob B + C7, Sapogenat + Edenor + C7, Sapogenat + Agnique + C7;

Sapogenat + Actirob B + C8, Sapogenat + Hasten + C8, Sapogenat + Mero + C8,

Sapogenat + Rako-Binol + C8, Sapogenat + Phytorob B + C8, Sapogenat + Edenor
 + C8, Sapogenat + Agnique + C8;

Sapogenat + Actirob B + C9, Sapogenat + Hasten + C9, Sapogenat + Mero + C9, Sapogenat + Rako-Binol + C9, Sapogenat + Phytorob B + C9, Sapogenat + Edenor + C9, Sapogenat + Agnique + C9;

10 Sapogenat + Actirob B + C10, Sapogenat + Hasten + C10, Sapogenat + Mero + C10, Sapogenat + Rako-Binol + C10, Sapogenat + Phytorob B + C10, Sapogenat + Edenor + C10, Sapogenat + Agnique + C10;

Sapogenat + Actirob B + C11, Sapogenat + Hasten + C11, Sapogenat + Mero + C11, Sapogenat + Rako-Binol + C11, Sapogenat + Phytorob B + C11, Sapogenat + 15 Edenor + C11, Sapogenat + Agnique + C11;

Die vorbeschriebenen Mischungen können zweckmäßig zusammen mit einem oder mehreren Safenern eingesetzt werden. Beispiele für bevorzugte Safener sind

20 carbonsäureethylester (S1-1), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure- (1-methyl-hex-1-yl)-ester (S2-1)und 5,5-

1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(ethoxycarbonyl)-5-methyl-2-pyrazolin-3-

Diphenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäuremethylester (S3-1).

In den aufgeführten Kombinationen kann der Einsatz eines Safeners Vorteile bieten, 25 da hierdurch mögliche Schäden an der Kulturpflanze, die durch Sulfonylhamstoffderivate oder andere herbizid wirksame Wirkstoffe entstehen können, verringert werden können.

Femer können die Safener S1-1, S2-1 und S3-1 vorteilhaft durch eine oder mehrere 30 Verbindungen der folgenden Gruppe von Safenern ersetzt oder zusammen mit einer oder mehreren der folgenden Verbindungen eingesetzt werden:

4

- 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-methyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester (S1-2),
- 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-isopropyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester (S1-3),
- 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(1,1 -dimethyl-ethyl)pyrazol-3-carbonsåureethylester
- 5 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-phenyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester (S1-5),
- 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-trichlormethyl-(1 H)-1,2,4-triazol-3-carbonsäureethylester (S1-6, Fenchlorazol)
- 5-(2,4-Dichlorbenzyl)-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (S1-7),
- 5-Phenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (S1 -8),
- 5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-(1,3-dimethyl-but-1-yl)-ester (S2-2),
- (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-4-allyl-oxy-butylester (S2-3),
- (5-Chlor-S-chinolinoxy)-essigsäure-1-allyl-oxy-prop-2-ylester (S2-4),
- (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäureethylester (S2-5),
- (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäuremethylester (S2-6),
- 15 (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäureallylester (S2-7),
- (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-2-(2-propyliden-iminoxy)-1-ethylester (\$2-8).
- (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-2-oxo-prop-1-ylester (S2-9),
- (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäurediethylester,
- 20 (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäurediallyester,
- (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäuremethylethylester
- 2,4-Dichlorphenoxyessigsäure(ester) (2,4-D),
- 4-Chlor-2-methyl-phenoxy-propionester (Mecoprop),
- MCPA,
- 3,6-Dichlor-2-methoxy-benzoesäure(ester) (Dicamba).Bevorzugte Mischungen sind :

Sapogenat + Actirob B + S1-1 + C1, Sapogenat + Hasten + S1-1 + C1, Sapogenat + Mero + S1-1 + C1, Sapogenat + Rako-Binol + S1-1 + C1, Sapogenat + Phytorob B +

30 C1, Sapogenat + Edenor + C1, Sapogenat + Agnique + C1;

Mero + S1-1 + C2, Sapogenat + Rako-Binol + S1-1 + C2, Sapogenat + Phytorob B + Sapogenat + Actirob B + S1-1 + C2, Sapogenat + Hasten + S1-1 + C2, Sapogenat + C2, Sapogenat + Edenor + C2, Sapogenat + Agnique + C2; Sapogenat + Actirob B + S1-1 + C3, Sapogenat + Hasten + S1-1 + C3, Sapogenat + Mero + S1-1 + C3, Sapogenat + Rako-Binol + S1-1 + C3, Sapogenat + Phytorob B + C3, Sapogenat + Edenor + C3, Sapogenat + Agnique + C3;

ß

Sapogenat + Actirob B + S1-1 + C4, Sapogenat + Hasten + S1-1 + C4, Sapogenat + Mero + S1-1 + C4, Sapogenat + Rako-Binol + S1-1 + C4, Sapogenat + Phytorob B + C4, Sapogenat + Edenor + C4, Sapogenat + Agnique + C4; Sapogenat + Actirob B + S1-1 + C5, Sapogenat + Hasten + S1-1 + C5, Sapogenat + Mero + S1-1 + C5, Sapogenat + Rako-Binol + S1-1 + C5, Sapogenat + Phytorob B + C5, Sapogenat + Edenor + C5, Sapogenat + Agnique + C5; 9

Sapogenat + Actirob B + S1-1 + C6, Sapogenat + Hasten + S1-1 + C6, Sapogenat + Mero + S1-1 + C6, Sapogenat + Rako-Binol + S1-1 + C6, Sapogenat + Phytorob B + C6, Sapogenat + Edenor + C6, Sapogenat + Agnique + C6;

5

Sapogenat + Actirob B + S1-1 + C7, Sapogenat + Hasten + S1-1 + C7, Sapogenat + Mero + S1-1 + C7, Sapogenat + Rako-Binol + S1-1 + C7. Sapogenat + Phytorob B + C7, Sapogenat + Edenor + C7, Sapogenat + Agnique + C7; Sapogenat + Actirob B + S1-1 + C8, Sapogenat + Hasten + S1-1 + C8, Sapogenat + Mero + S1-1 + C8, Sapogenat + Rako-Binol + S1-1 + C8, Sapogenat + Phytorob B + C8, Sapogenat + Edenor + C8, Sapogenat + Agnique + C8; 8

Sapogenat + Actirob B + S1-1 + C9, Sapogenat + Hasten + S1-1 + C9, Sapogenat + Mero + S1-1 + C9, Sapogenat + Rako-Binol + S1-1 + C9, Sapogenat + Phytorob B + C9, Sapogenat + Edenor + C9, Sapogenat + Agnique + C9;

Sapogenat + Actirob B + S1-1 + C10, Sapogenat + Hasten + S1-1 + C10, Sapogenat + Mero + S1-1 + C7, Sapogenat + Rako-Binol + S1-1 + C10, Sapogenat + Phytorob B + C10, Sapogenat + Edenor + C10, Sapogenat + Agnique + C10; 22

Sapogenat + Actirob B + S1-1 + C11, Sapogenat + Hasten + S1-1 + C11, Sapogenat + Mero + S1-1 + C11, Sapogenat + Rako-Binol + S1-1 + C11, Sapogenat + Phytorob B + C11, Sapogenat + Edenor + C11, Sapogenat + Agnique + C11 ဓ္က

Sapogenat + Actirob B + S2-1 + C1, Sapogenat + Hasten + S2-1 + C1, Sapogenat + Mero + S2-1 + C1, Sapogenat + Rako-Binol + S2-1 + C1, Sapogenat + Phytorob B + C1, Sapogenat + Edenor + C1, Sapogenat + Agnique + C1;

Sapogenat + Actirob B + S2-1 + C2, Sapogenat + Hasten + S2-1 + C2, Sapogenat + Mero + S2-1 + C2, Sapogenat + Rako-Binol + S2-1 + C2, Sapogenat + Phytorob B + C2, Sapogenat + Edenor + 2, Sapogenat + Agnique + C2; S

Sapogenat + Actirob B + S2-1 + C3, Sapogenat + Hasten + S2-1 + C3, Sapogenat + Mero + S2-1 + C3, Sapogenat + Rako-Binol + S2-1 + C3, Sapogenat + Phytorob B + C3, Sapogenat + Edenor + C3, Sapogenat + Agnique + C3;

Sapogenat + Actirob B + S2-1 + C4, Sapogenat + Hasten + S2-1 + C4, Sapogenat + Mero + S2-1 + C4, Sapogenat + Rako-Binol + S2-1 + C4, Sapogenat + Phytorob B + C4, Sapogenat + Edenor + C4, Sapogenat + Agnique + C4; 9

Mero + S2-1 + C5, Sapogenat + Rako-Binol + S2-1 + C5, Sapogenat + Phytorob B + Sapogenat + Actirob B + S2-1 + C5, Sapogenat + Hasten + S2-1 + C5, Sapogenat +

C5, Sapogenat + Edenor + C5, Sapogenat + Agnique + C5; 5

Mero + S2-1 + C6, Sapogenat + Rako-Binol + S2-1 + C6, Sapogenat + Phytorob B + Sapogenat + Actirob B + S2-1 + C6, Sapogenat + Hasten + S2-1 + C6, Sapogenat + C6, Sapogenat + Edenor + C6, Sapogenat + Agnique + C6; Sapogenat + Actirob B + S2-1 + C7, Sapogenat + Hasten + S2-1 + C7, Sapogenat +

Mero + S2-1 + C7, Sapogenat + Rako-Binol + S2-1 + C7, Sapogenat + Phytorob B + C7, Sapogenat + Edenor + C7, Sapogenat + Agnique + C7; 8

Sapogenat + Actirob B + S2-1 + C8, Sapogenat + Hasten + S2-1 + C8, Sapogenat + Mero + S2-1 + C8, Sapogenat + Rako-Binol + S2-1 + C8, Sapogenat + Phytorob B + 28, Sapogenat + Edenor + C8, Sapogenat + Agnique + C8; Sapogenat + Actirob B + S2-1 + C9, Sapogenat + Hasten + S2-1 + C9, Sapogenat + Mero + S2-1 + C9, Sapogenat + Rako-Binol + S2-1 + C9, Sapogenat + Phytorob B + C9, Sapogenat + Edenor + C9, Sapogenat + Agnique + C9; 25

Sapogenat + Actirob B + S2-1 + C10, Sapogenat + Hasten + S2-1 + C10, Sapogenat + Mero + S2-1 + C10, Sapogenat + Rako-Binol + S2-1 + C10, Sapogenat + Phytorob

B + C10, Sapogenat + Edenor + C10, Sapogenat + Agnique + C10; 30

Sapogenat + Actirob B + S2-1 + C11, Sapogenat + Hasten + S2-1 + C11, Sapogenat + Mero + S2-1 + C11, Sapogenat + Rako-Binol + S2-1 + C11, Sapogenat + Phytorob B + C11, Sapogenat + Edenor + C11, Sapogenat + Agnique + C11; Sapogenat + Actirob B + S3-1 + C1, Sapogenat + Hasten + S3-1 + C1, Sapogenat + Mero + S3-1 + C1, Sapogenat + Rako-Binol + S3-1 + C1, Sapogenat + Phytorob B + C1, Sapogenat + Edenor + C1, Sapogenat + Agnique + C1; 2

Sapogenat + Actirob B + S3-1 + C2, Sapogenat + Hasten + S3-1 + C2, Sapogenat + Mero + S3-1 + C2, Sapogenat + Rako-Binol + S3-1 + C2, Sapogenat + Phytorob B +

C2, Sapogenat + Edenor + C2, Sapogenat + Agnique + C2; 5

Mero + S3-1 + C3, Sapogenat + Rako-Binol + S3-1 + C3, Sapogenat + Phytorob B + Sapogenat + Actirob B + S3-1 + C3, Sapogenat + Hasten + S3-1 + C3, Sapogenat + C3, Sapogenat + Edenor + C3, Sapogenat + Agnique + C3;

Sapogenat + Actirob B + S3-1 + C4, Sapogenat + Hasten + S3-1 + C4, Sapogenat + Mero + S3-1 + C4, Sapogenat + Rako-Binol + S3-1 + C4, Sapogenat + Phytorob B +

5

Sapogenat + Actirob B + S3-1 + C5, Sapogenat + Hasten + S3-1 + C5, Sapogenat + C4, Sapogenat + Edenor + C4, Sapogenat + Agnique + C4;

Mero + S3-1 + C5, Sapogenat + Rako-Binol + S3-1 + C5, Sapogenat + Phytorob B + C5, Sapogenat + Edenor + C5, Sapogenat + Agnique + C5;

Sapogenat + Actirob B + S3-1 + C6, Sapogenat + Hasten + S3-1 + C6, Sapogenat + Mero + S3-1 + C6, Sapogenat + Rako-Binol + S3-1 + C6, Sapogenat + Phytorob B + C6, Sapogenat + Edenor + C6, Sapogenat + Agnique + C6; 2

Mero + S3-1 + C7, Sapogenat + Rako-Binol + S3-1 + C7, Sapogenat + Phytorob B + Sapogenat + Actirob B + S3-1 + C8, Sapogenat + Hasten + S3-1 + C8, Sapogenat + Sapogenat + Actirob B + S3-1 + C7, Sapogenat + Hasten + S3-1 + C7, Sapogenat + C7, Sapogenat + Edenor + C7, Sapogenat + Agnique + C7; 22

Mero + S3-1 + C8, Sapogenat + Rako-Binol + S3-1 + C8, Sapogenat + Phytorob B + Sapogenat + Actirob B + S3-1 + C9, Sapogenat + Hasten + S3-1 + C9, Sapogenat + C8, Sapogenat + Edenor + C8, Sapogenat + Agnique + C8;

Mero + S3-1 + C9 Sapogenat + Rako-Binol + S3-1 + C9, Sapogenat + Phytorob B + C9, Sapogenat + Edenor + C9, Sapogenat + Agnique + C9; ဓ

ည

Sapogenat + Actirob B + S3-1 + C10, Sapogenat + Hasten + S3-1 + C10, Sapogenat + Mero + S3-1 + C10, Sapogenat + Rako-Binol + S3-1 + C10, Sapogenat + Phytorob B + C10, Sapogenat + Edenor + C10, Sapogenat + Agnique + C10;

Sapogenat + Actirob B + S3-1 + C11, Sapogenat + Hasten + S3-1 + C11, Sapogenat

+ Mero + S3-1 + C11, Sapogenat + Rako-Binol + S3-1 + C11, Sapogenat + Phytorob B + C11, Sapogenat + Edenor + C11, Sapogenat + Agnique + C11; ß

miteinander zu kombinieren und gemeinsam zur Bekämpfung von Schadpflanzen in Damit ergeben sich zahlreiche Möglichkeiten mehrere agrochemische Wirkstoffe

Pflanzenkulturen einzusetzen, ohne vom Gedanken der Erfindung abzuweichen. 9

Nirkstoffe der Formel (III) und/oder deren Salze miteinander kombiniert werden, z.B. So können in einer bevorzugten Ausführungsform z.B. verschiedene herbizide Mesosulfuron-methyl + lodosulfuron-methyl,

Mesosulfuron-methyl + Iodosulfuron-methyl-Natrium, Mesosulfuron-methyl + Foramsulfuron-Natrium, Mesosulfuron-methyl + Foramsulfuron, 5

Mesosulfuron-methyl-Natrium + lodosulfuron-methyl-Natrium, Mesosulfuron-methyl-Natrium + lodosulfuron-methyl,

Mesosulfuron-methyl-Natrium + Foramsulfuron-Natrium, Mesosulfuron-methyl-Natrium + Foramsulfuron, 8

-oramsulfuron + lodosulfuron-methyl,

Foramsulfuron + lodosulfuron-methyl-Natrium,

Foramsulfuron-Natrium + Iodosulfuron-methyl-Natrium. -oramsulfuron-Natrium + lodosulfuron-methyl, 22

Wirkstoffmischungen von Wirkstoffen der Formel (III) und/oder deren Salze, können mit einem oder mehreren Safenern kombiniert werden, insbesondere mit den Die herbiziden Wirkstoffe c) und deren Mischungen, z.B. die vorgenannten

Safenern Mefenpyr-diethyl (S1-1), Cloquintocet-mexyl (S2-1) und Isoxadifen-ethyl ജ

agrochemischen Wirkstoffen und Wasser eine Spitzbrühe mit hoher physikalischer Die erfindungsgemäßen Adjuvantien können sowohl die biologische Wirkung von agrochemischen Wirkstoffen verstärken, als auch in Kombination mit Stabilität bilden.

S

Suspoemulsionen sind stabil, so daß Abscheidungen wie irreversible Abrahmungen, Applikationsverhalten. Adjuvant und agrochemischer Wirkstoff bleiben während der erfindungsgemäßen Adjuvantien wirtschaftlich handhaben und sind ökologisch und gebildete Mischungen wie wäßrige Lösungen, Suspensionen, Emulsionen oder Sedimentationen, Agglomerationen nicht auftreten. Außerdem lassen sich die Die erfindungsgemäßen Adjuvantien zeigen ein vorteilhaftes physikalisches Ausbringung auf die Kultur bzw. Anbaufläche ermöglicht wird. Im Spritztank Applikation gleichmäßig im Spritztank verteilt, wodurch eine gleichmäßige toxikologisch unbedenklich.

9

9

5

biologische Wirkung auf. Diese Effekte erlauben unter anderem eine Reduzierung Schadorganismen mit nur einer oder wenigen Applikationen, und eine Ausweitung Die erfindungsgemäßen agrochemischen Mittel weisen eine ausgezeichnete Schadorganismen, die Schließung von Wirkungslücken, eine schnellere und sicherere Wirkung, eine längere Dauerwirkung, eine komplette Kontrolle der der Aufwandmenge, die Bekämpfung eines breiteren Spektrums von des Anwendungszeitraumes.

2

Die nachfolgenden Ausführungsbeispiele erläutern die Erfindung und haben keinerlei limitierenden Charakter 25

22

Beispiele

Herstellung der Adjuvantien ď

Beispiel 1 S

ərfindungsgemäßen Adjuvants erhalten (Tab. 1, Bsp. 1). Die Beispiele 2 - 15 wurden Es wurden 950 g Rapsölmethylester vorgelegt und unter Rühren mit 50 g Sapogenat® T 080 versetzt. Es wurden 1000 g des entsprechenden analog zu Beispiel 1 durchgeführt.

Komponenten hergestellt wurden. In den Beispielen 12 und 13 wurde noch ein Fabelle 1 zeigt erfindungsgemäße Adjuvantien, die durch Vermischen der Emulgator (Atplus® 309F, Sorbitanbasiertes Tensidgemisch) zugemischt.

5

Tabelle 1: Erfindungsgemäße Adjuvantien

Bsp.	Rapsölmethylester	Tensid la	Tensid lb	Sonstige
	Gew%	Sapogenat® T / Gew%	Sapogenat® T / Gew% Gew%	Gew%
-	95 %	080 / 5 %	•	
2	% 06	080 / 10 %	•	
3	% 06	080 / 5,85 %	040 / 4,15 %	
4	95 %	110/3,47%	040 / 1,85 %	
5	95 %	110 / 4 %	040 / 1 %	
9	% 06	110/8%	040 / 2 %	
7	84 %	110 / 10,4 %	040 / 5,5 %	
8	95 %	080 / 2,7 %	060 / 2,3 %	
6	% 06	110 / 7 %	020/3%	
10	95 %	110/3%	040 / 0,5 %	Atplus® 309F / 1,5 %
1	90 %	110/6%	040 / 1 %	Atplus® 309F / 3 %
12	89 %	110 / 6,9 %	040 / 3,7 %	
13	% 06	080 / 5,4 %	060 / 4,6 %	

Die so erhaltenen Adjuvantien stellen sehr kostengünstige und leistungsfähige Adjuvantien dar.

Applikationsbeispiele മ് വ

Die erfindungsgemäßen Adjuvantien wurden in einem Applikationsversuch auf ihre Brauchbarkeit untersucht. Hierzu wurde in einer Spritzapparatur eine Spritzbrühe bestehend aus Wasser, agrochemischem Wirkstoff und den in Tabelle 1

Spritzbrühe unter folgenden Bedingungen versprüht: Stationäre Feldspritze (Hardy, aufgeführten erfindungsgemäßen Adjuvantien hergestellt. Anschließend wurde die Mischungsintensität (15-50 Liter/min); Wasserhärte: 18 deutsche Wasserhärte; 400 Liter-Tank); Pumpenkapazität: 116 Liter/min.: Injektormischer mit variabler 5

Wassertemperatur: 10°C; Dosierung: 0,15 kg MaisTer®-Granulate

(Gewichtsverhältnis Foramsulfuron : lodosulfuron-methyl-natrium : Isoxadifen-ethyl = 30 : 1 : 30); 2 Liter Adjuvant; 75-100 Liter Wasser; Düsen: 80 015 XR; Rührintensität:

5

30 Liter/min; Rührdauer: 20 min nach Füllung der Spritzbrühe in die Spritze. Nach

Spritzapparatur wie Saugfilter (50 mesh), Druckfilter (80 mesh) oder Düsenfilter (100 Ausbringen der Spritzbrühe wurden die Niederschläge auf den Filtern der

mesh) durch optische Bonitur ermittelt, zur Beurteilung der applikationstechnischen Brauchbarkeit der erfindungsgemäßen Adjuvantien. Die Porengröße der Filter ist in mesh angegeben. 8

Tabelle 2 zeigt die Versuchsergebnisse. Darin sind die Niederschläge auf den Filtern

in % der Filterfläche angegeben. Die Ergebnisse belegen die hervorragende applikationstechnische Brauchbarkeit der erfindungsgemäßen Adjuvantien.

22

8

Tabelle 2: Applikationsversuche

Adjuvant	Sedimente auf	Sedimente auf Sedimente auf	Sedimente auf
	Saugfilter	Druckfilter	Düsenfilter
	[% Filterfläche]	[% Filterfläche] [% Filterfläche]	[% Filterfläche]
Bsp. 3, Tab. 1	-	က	3
Bsp. 5, Tab. 1	-	0	3
Bsp. 6, Tab. 1	-	0	2
Bsp. 11, Tab. 1	0	0	0
Bsp. 8, Tab. 1	-	1	5
Bsp. 12, Tab. 1	-	0	5
Bsp. 13, Tab. 1	0	0	ļ

S

Flüssiges Adjuvant enthaltend ÷

eines oder mehrere Tenside der Formel (I), Ar-O-(CHR1-CHR2-O-),-R3 a)

S

worin

Aryl ist, welches durch mindestens zwei (C₁-C₃₀)Alkylreste substituiert ž, ¥

H oder (C₁-C₆)Alkyl ist, 'n

5

Hoder (C₁-C₆)Alkyl ist, Ψ

H, ein unsubstituierter oder substituierter (C₁-C30)Kohlenwasserstoffrest ist, ein Sulfonatrest, ein Phosphonatrest oder ein Acylrest ist, und ď

eine ganze Zahl von 1 bis 100 bedeutet, und

5

Flüssiges Adjuvant gemäß Anspruch 1, worin in Formel (I) y eine ganze Zahl einen oder mehrere Fettsäureester. <u>@</u> ۲

von 1 bis 20 ist.

20

Flüssiges Adjuvant gemäß Anspruch 1 oder 2, worin in Formel (I) က

Ar ein Naphthyl- oder Phenylrest ist, der 3 - 7 (C₁-C $_{10}$)Alkylreste trägt

H oder Methyl ist, 72

H oder Methyl ist, Z Z

25

H, (C₁-C₃₀)Alkyl, (C₂-C₃₀)Alkenyl, (C₂-C₃₀)Alkinyl, ein Sulfatrest, ein Phosphatrest oder ein Acylrest ist, und

eine ganze Zahl von 1 bis 20 ist.

Flüssiges Adjuvant gemäß einen oder mehreren der Ansprüche 1 - 3, worin der Fettsäureester b) ein natürliches Öl oder ein synthetisches Öl ist. 4. ဓ

29

- Flüssiges Adjuvant gemäß einen oder mehreren der Ansprüche 1 4, worin der Fettsäureester b) ein Pflanzenöl oder ein tierisches Öl ist. 'n.
- Flüssiges Adjuvant gemäß einen oder mehreren der Ansprüche 1 5, worin der Fettsäureester b) ein Rapsöl ist. <u>ن</u> Ŋ
- zusätzlich enthaltend einen oder mehrere im Pflanzenschutz übliche Hilfsstoffe. Flüssiges Adjuvant gemäß einen oder mehreren der Ansprüche 1 - 6, 7
- Verfahren zur Herstellung eines flüssigen Adjuvants gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 - 7, worin die Komponenten miteinander vermischt werden. œ. 9
- Verwendung eines flüssigen Adjuvants gemäß einem oder mehreren der
 - Ansprüche 1 7, zur Herstellung eines agrochemischen Mittels. 5

Agrochemisches Mittel, enthaltend

ë

- eines oder mehrere flüssige Adjuvantien gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 - 7, und છ
- einen oder mehrere agrochemische Wirkstoffe. 3

- Agrochemisches Mittel gemäß Anspruch 10, worin der agrochemische Wirkstoff ein Herbizid ist. -:
- Agrochemisches Mittel gemäß Anspruch 10 oder 11, worin der agrochemische Wirkstoff ein Sulfonylhamstoff ist. 12. 25
- Agrochemisches Mittel gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 10 12, zusätzlich enthaltend eine oder mehrere weitere Komponenten aus der Gruppe der 13
 - agrochemischen Wirkstoffe und der im Pflanzenschutz üblichen Hilfsstoffe. 8

- 14. Verfahren zur Bekämpfung von Schadorganismen, worin das agrochemische Schadorganismen oder die Orte, an denen sie auftreten appliziert wird. Mittel, gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 10 - 13 auf die
- definiert gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 11 bis 13, auf die Pflanzen, Verfahren zur Bekämpfung von Schadpflanzen, worin das herbizide Mittel, Pflanzenteile, Pflanzensamen oder die Fläche auf der die Pflanzen wachsen, appliziert wird. 15 S
- Verfahren nach Anspruch 15 zur selektiven Bekämpfung von Schadpflanzen in Pflanzenkulturen. 16. 9
- Verwendung des nach einem oder mehreren der Ansprüche 10 bis 13 definierten agrochemischen Mittels zur Bekämpfung von Schadorganismen. 17.
- Verwendung des nach einem oder mehreren der Ansprüche 11 bis 13 definierten herbiziden Mittels zur Bekämpfung von Schadpflanzen.
- einem oder mehreren der Ansprüche 10 bis 13, wobei die Komponenten miteinander Verfahren zur Herstellung eines agrochemischen Mittels, definiert gemäß vermischt werden. <u>6</u> 2

BCS 2-1007

Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein flüssiges Adjuvant, enthaltend

- eines oder mehrere Tenside der Formel (I), a
 - Ar-O-(CHR1-CHR2-0-)y-R3

S

 \in

worin

- Aryl ist, welches durch mindestens zwei ($C_1\text{-}C_{30}$)Alkylreste substituiert ist, ¥
 - H oder (C₁-C₆)Alkyl ist, ₽,
 - H oder (C₁-C₆)Alkyl ist, **%**
- H, ein unsubstituierter oder substituierter (C₁-C $_{30}$)Kohlenwasserstoffrest ist, ein Sulfonatrest, ein Phosphonatrest oder ein Acylrest ist, und 2 9
- eine ganze Zahl von 1 bis 100 bedeutet, und
- einen oder mehrere Fettsäureester. Das Adjuvant eignet sich insbesondere im Bereich des Pflanzenschutzes. <u>a</u>